

# 机械制造基础(上册)

- 工程材料及热加工工艺基础(第2版)

JIXIE ZHIZAO JICHU

主 编 侯书林 朱 海





### 说明

本书版权属于北京大学出版社有限公司。版权所有, 侵权必究。

本书电子版仅提供给高校任课教师使用,如有任课教师需要本书课件或其他相关教学资料,请联系北京大学出版社客服,微信手机同号:15600139606,扫下面二维码可直接联系。

由于教材版权所限, 仅限任课教师索取, 谢谢!



## 机械制造基础(上册)—— 工程材料及热加工工艺基础(第2版)

主编 侯书林 朱 海副主编 徐 杨 陈 晖 凌 刚



### 内容简介

本书是按照高等学校机械学科本科专业规范、培养方案和课程教学大纲的要求,组织富有多年教学经验的 教学一线的特干教师编写的。编写中根据教学需要主要介绍了以下两部分内容,工程材料及热加工工艺基础。 其中,工程材料部分介绍了材料的种类与性能、金属的晶体站构与结晶、合金的相结构与二元合金相图、铁碳 合金相图与碳钢、金属的塑性变形与两结晶、钢的热处理、合金铜、铸铁、有色金属及合金、其他工程材料、 机械零件的失效分析与选材、热加工工艺基础部分介绍了铸造、锻压、焊接和毛坯的选择。共计15章,每章 后面附有能到与思考。

本书注重学生基取知识,分析问题与解决工程技术问题能力的培养,注重学生工程素质与创新思维能力的 培养。为此,本书的编写题体界现代制造技术、材料科学、现代信息技术的密切交叉与融合,又体现工程材料 和制造技术的历史传承和发展趋势。

本书可作为高等工科院校、高等农林院校等机械类、近机类各专业的教材和参考书,也可供机械制造工程 技术人员学习参考。

### 图书在版编目(CIP)数据

机械制造基础,上册,工程材料及热加工工艺基础/侯书林,朱海主编。—2 版.—北京:北京大学出版 杆,2011.2

(21 世纪全国高等院校机械设计制造及其自动化专业系列规划教材)

ISBN 978-7-301-18474-5

I. ①机… II. ①候…②朱… III. ①机械制造一高等学校一教材②工程材料—加工一高等学校—教材③热加工—工艺学—高等学校—教材 Ⅳ. ①TH②TB3③TG306

中国版本图书馆 CIP 数据核字(2011)第 010743 号

### 的 名:机械制造基础(上册)——工程材料及热加工工艺基础(第2版)

著作责任者: 侯书林 朱 海 主编

责任编辑: 郭砂娟

标准书号: ISBN 978-7-301-18474-5/TH · 0230

出 版 者: 北京大学出版社

地 北京市海淀区成府路 205 号 100871

th: http://www.pup.cn http://www.pup6.com

电 话: 邮购部 62752015 发行部 62750672 编辑部 62750667 出版部 62754962

电子邮箱: pup 6@163.com

印刷者:

定

发 行 者: 北京大学出版社

经 销 者: 新华书店

787mm×1092mm 16 开本 22 印张 510 千字 2006 年 8 月第 1 版 2011 年 2 月第 2 版 2011 年 2 月第 1 次印刷

价: 40.00 元

未经许可,不得以任何方式复制或抄袭本书之部分或全部内容。

版权所有 侵权必究

举报电话: 010-62752024 电子邮箱: fd@pup. pku. edu. cn

### 第2版前言

由北京大学出版社组织编写的《机械制造基础》(分上、下册)第 1 版于 2006 年 8 月出版,由于其优秀的编写和出版质量、内容涵盖面宽。适用专业面广的特色,使用效果很好,深受同行老师的首肯和学生们的厚爱,已印刷 3 次。这期间,本书第 1 版获 2008 年度中国 株业教育系统优秀教材建设一等奖、北京大学出版社优秀教材建设奖和中国农业大学教学 成果一等奖。

在第2版编写过程中也收到了多位同行老师对于优秀教材建设的建议和一些建设性的 意见,编者结合学科建设的发展和新技术新工艺发展的需要,在第1版的基础上,对内容 重新组织,主要体现了如下特点。

- (1) 本次修订,以原教材稿为基础进行修改、完善和提高、并新编写了部分内容。
- (2) 进一步提高编写质量,专业术语和插图进一步规范、完善,采用最新的国家标准, 采用最新编排格式。
- (3) 针对木书插图多的特点,改变传统使用二维图与示意图的单调表达方式,更多地 采用三维图与彩图表达,增强教材的可读性、易读性。
- (4) 考虑到适应面的扩大,增加应用数量,本书在内容的选择上比较宽泛,使其尽可能满足不同学校层次、学科及学时教学内容的需要。
  - 第2版包括内容如下。
  - 第1章 材料的种类与性能
  - 第2章 金属的晶体结构与结晶
  - 第3章 合金的相结构与二元合金相图
  - 第4章 铁碳合金相图与碳钢
  - 第5章 金属的塑性变形与再结晶
  - 第6章 钢的热处理
  - 第7章 合金钢
  - 第8章 铸铁
  - 第9章 有色金属及合金
  - 第10章 其他工程材料
  - 第11章 机械零件的失效分析与洗材
  - 第12章 铸造
  - 第13章 锻压
  - 第14章 焊接
  - 第15章 毛坯的选择

《机械制造基础》分为上、下两册,上册副标题为《工程材料及热加工工艺基础》,介



绍了机械工程材料和零件毛坯的成形方法;下册剧标题为《机械加工工艺基础》,介绍了 机械加工工艺基础。上册的编写人员为东北林业大学朱海、陈晖、张云鹤,中国农业大学 依书林、徐杨、凌刚、简建明,华北水利水电学院侯艳君,河南南阳理工学院马世榜,解 放军军械工程学院许宝才。本书由侯书林、朱海负责组织编写并任主编,徐杨、陈晖、 凌刚任副主编。

在本书的编写过程中, 吸收了许多教师对编写工作的宝贵意见, 在此表示由衷的谢意。 同时也参考了许多文献, 在此对有关出版社和作者表示衷心感谢。

由于编者水平有限, 书中不妥之处在所难免, 敬请广大读者批评指正。

编者2010年12月



# 目 录

第:	章	材料	的种类与性能	.1	3.2	二元	合金相图	37
	1.1	*****	的种类	2		3.2.1	相图的概念	37
	1.1	1.1.1	金属材料			3.2.2	匀晶相图	38
		1.1.2	高分子材料			3.2.3	共晶相图	40
		1.1.3	陶瓷材料			3.2.4	其他相图	44
		1.1.3	复合材料			3.2.5	二元合金相图的分析步骤	46
	1.0		及百材料 的性能			3.2.6	相图与性能的关系	47
	1.2	1.2.1	力学性能		小组	i		48
		1.2.1	物理、化学性能		练工	与思考	f	49
				de de	4章	结瑞	合金相图与碳钢	50
			工艺性能			1		
					4.1		合金相图	
	练斗		j		V	4.1.1	铁碳合金的基本相及组织	
第 2	2章	金鳳	的晶体结构与结晶	12	11	4.1.2	铁碳合金相图分析	52
	2.1	<b>企服</b>	的晶体结构	20		4.1.3		
	2.1		晶体基础				性能的变化规律	
			常见的金属晶体结构				铁碳合金相图的应用	
		2.1.2	帝见的亚属前体结构 的实际晶体结构				N	62
	2.2	4000	3/1/		vX	4.2.1	碳铜中的常存杂质及其对	
		2.2.1	多晶体结构和亚结构		TX	1	性能的影响	
		2.2.2	实际金属品体缺陷	11	7	4.2.2	碳钢的分类	63
	2.3		属的结晶与铸锭	2177 6		4.2.3	碳钢的牌号、性能及用途	63
		-4.4	纯金属的结晶	713	小约	i		68
			细化铸态金属晶粒的措施		练习	与思考	ý	69
			金属的同素异构转变	28	5章	全崖	的塑性变形与再结晶	70
			金属的铸锭组织	29	4-			
		2.3.5	定向凝固和连铸技术以及		5.1		的塑性变形	
			单晶的制取	30			金属单晶体的塑性变形	
	小台	ħ		32		5.1.2	金属多晶体的塑性变形	73
	练2	月与思考	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	32		5.1.3	THE PARTY OF THE P	
第:	章	스소	的相结构与				性能的影响	73
No o	-		合金相图	12	5.2		金属在加热时组织和	
							的变化	
	3.1		的相结构		5.3	金属的	的强化机制	76
			基本概念			5.3.1	固溶强化	76
		317	因太会会的相结构	2.5		622	Mr Jet 39 / h	



	5.3.3	细晶强化81		7.2.1	合金钢的分类	126
	5.3.4	形变强化82		7.2.2	合金钢的编号	126
小	结	83	7.3	合金给	吉构铜	127
练	习与思想	§84		7.3.1	低合金结构钢	127
第6章	细於	热处理85		7.3.2	合金渗碳铜	128
362 O 282				7.3.3	合金调质钢	132
6.1		热处理原理86		7.3.4	合金弹簧钢	135
		钢在加热时的转变87		7.3.5	滚动轴承钢	138
		钢在冷却时的转变89	7.4	合金	工具钢	140
6.2	納的	<b>普通热处理98</b>		7.4.1	合金刃具钢	140
	6.2.1	钢的退火和正火98		7.4.2	合金模具铜	145
	6.2.2	钢的淬火101		7.4.3	合金量具钢	147
	6.2.3	钢的回火106	7.5	特殊作	生能铜	149
6.3	钢的:	表面热处理108		7.5.1	不锈钢	149
	6.3.1	钢的表面淬火108		7.5.2	耐热铜	153
	6.3.2	化学热处理110		7.5.3	耐磨钢	155
6.4	钢的	其他热处理113	小台		\	157
	6.4.1	真空热处理113	练工	与思考	ý	157
	6.4.2	形变热处理114	第8章	4+4+		100
	6.4.3	热喷涂114	第0章	初以		139
		气相沉积115	8.1	铸铁的	的石墨化及分类	160
6.5	热处	理的结构工艺性116		8.1.1	铸铁的石墨化	160
	6.5.1	尽量避免尖角、棱角、		8.1.2	铸铁的分类	162
		减少台阶116	8.2	常用针	<b>寿铁</b>	162
	6.5.2	零件外形应尽量简单,	100	8.2.1	普通灰铸铁	162
		避免厚薄悬殊的截面116	XX	8.2.2	球墨铸铁	165
	6.5.3	尽量采用对称结构116	- //	8.2.3	可锻铸铁	167
	6.5.4	尽量采用封闭结构117	-	8.2.4	缩墨铸铁	169
	6.5.5	尽量采用组合结构117	8.3	合金管	存铁	170
	6.5.6	便于加热冷却时装夹、		8.3.1	耐磨铸铁	170
		吊挂117		8.3.2	耐热铸铁	170
小	结	117		8.3.3	耐蚀铸铁	171
练	习与思想	§118	小台	ł		172
第7章	44	钢121	练习	与思考	ş	172
第 / 早			第9章	右岳	金属及合金	174
7.1	合金	元素在钢中的作用122	始り年			
	7.1.1	合金元素对钢中基本相的	9.1	铝及银	日合金	
		影响122		9.1.1	工业纯铝	
	7.1.2	合金元素对铁碳相图的影响123		9.1.2	铝合金	175
	7.1.3	合金元素对钢热处理的影响123		9.1.3	常用铝合金	176
7.2	合金	钢分类和牌号125	9.2	铜及铜	同合金	179

	9.2.1	工业纯铜	179	练习	与思考		20
	9.2.2	黄铜	180	第11章	机械	零件的失效分析与选材	21
	9.2.3	青铜	182	20 11 45	1761700	CITHIX MAINTING	
9.3	滑动轴	I承合金	184	11.1	机械等	<b>掌件的失效分析</b>	
	9.3.1	轴承合金的性能要求和			11.1.1	4 11 247 4320 2 2 4 3333	
		组织特征	184		11.1.2	零件失效的原因	21
	9.3.2	轴承合金的分类及牌号	185		11.1.3	失效分析的步骤、方法	21
小结			186	11.2	选材的	的一般原则	21
练习	与思考		187		11.2.1	失效形式分析	21
第 10 音	# 4	工程材料	199			材料的工艺性能原则	
≫ 10 ±	3610	3—1±10 ++	100		11.2.3	材料的经济性原则	21
10.1	塑料.		189	11.3	典型等	\$件的选材与工艺	21
	10.1.1	塑料的组成	189		11.3.1	提高疲劳强度与耐磨性的	
	10.1.2	塑料的分类				选材与工艺	21
	10.1.3	塑料的成形方法	190		11.3,2	齿轮类与轴类零件的	
	10.1.4	塑料的性能	190		1	选材与工艺	
	10.1.5	常用工程塑料	190	小结			22
10.2	橡胶.		193	练习	与思考。		22
	10.2.1	橡胶的组成	193	第12章	铸造		22
	10.2.2	橡胶的种类	193	1			
10.3	陶瓷		195	12.1		C 艺基础	
	10.3.1	陶瓷材料制作工艺	195			合金的流动性及充型能力	
	10.3.2	陶瓷材料的显微结构及	7,			铸件的凝固方式	
		性能	196	· X		铸造合金的收缩	
	10.3.3	常用工业陶瓷及其应用	197	1/1/		铸造应力	
10.4	复合	材料	199	1/2º		铸件的变形	
	10.4.1	复合材料的分类	199	Y		铸件的裂纹	
	10.4.2	复合材料的性能特点	199	-		铸件的常见缺陷	
	10.4.3	复合材料简介	200	12.2		寿造	
10.5	新型	L程材料简介	202		12.2.1	造型材料	
	10.5.1	纳米材料	202		12.2.2	砂型铸造造型方法	
	10.5.2	超导材料	203			铸造工艺设计	
	10.5.3	储氡材料	204	12.3		专造	
	10.5.4	超硬材料	204			熔模铸造(失蜡铸造)	
	10.5.5	光纤材料	205			金属型铸造	
	10.5.6	隐身材料				压力铸造	
	10.5.7	压电材料				低压铸造	
	10.5.8	非晶合金		16 :		离心铸造	
	10.5.9	形状记忆合金		12.4		吉构设计	
1.44		/2八元日豆			12.4.1	***************************************	
71*50		***************************************	200			要求	24



	12.4.2	合金铸造性能对铸件结构			14.1.2	焊接接头组织和性能	299
		设计的要求	252		14.1.3	焊接应力与变形	301
	12.4.3	不同铸造方法对铸件结构	前的	14.2	常用如	早接方法	304
		要求	255		14.2.1	手工电弧焊	304
12.5	铸造系	所技术与发展趋势	257		14.2.2	埋弧自动焊	307
	12.5.1	造型技术的发展	257		14.2.3	气体保护焊	309
	12.5.2	快速原型制造技术	258		14.2.4	压焊与钎焊	311
	12.5.3	计算机在铸造中的应用		14.3	常用金	位属材料的焊接	315
小结			259		14.3.1	金属材料的焊接性	315
					14.3.2	碳钢及低合金结构钢的	
						焊接	
第 13 章	锻压		262		14.3.3	不锈钢的焊接	318
13.1	锻压力	工工艺基础	264		14.3.4	铸铁的焊补	
	13.1.1	金属的热加工和冷加工	264			非铁金属的焊接	
	13.1.2	金属的锻造性能	265	14.4		吉构工艺性	
	13.1.3	锻造比及流线组织	267		1	焊接结构的材料选择	
	13.1.4	金属的塑性变形规律	268	1	14.4.2	21 Ed 24 Intil 4 Capt Intil Intil	
13.2	常用領	设造方法	269	Die	14.4.3	焊接接头的工艺设计	
	13.2.1	自由锻		14.5		早接技术与发展趋势	
	13.2.2	模锻	1	1	14.5.1	等离子弧焊接与切割	
13.3		<b>P压</b>	5 1/2 1	1.	14.5.2	电子束焊接	
*0.0	13.3.1	板料冲压特点及应用			14.5.3	激光焊接	
	13.3.2	冲载				扩散焊接	
	13.3.3	拉伸		V	4	焊接技术的发展趋势	
	13.3.4	弯曲		5 × 1			
		成形		练习	与思考		329
	13.3.6	板料冲压件的结构工艺性	Ya V	第15章	毛坯	的选择	331
12.4	1.1	版料开东针的新构工之位 例性加工与发展趋势		16.1	#5.6C6	<b>ウ选择原则</b>	222
13,4	13.4.1	精密模器		15.1		毛坯的种类及成形方法	
	13.4.2	格压			10.111	比較	
	13.4.2	轧制成形			15 1 2	毛坯的选择原则	
		和制成形		15.2		内结构分析及毛坯选择	
		塑性加工发展趋势			15.2.1	轴杆类零件	335
, , , ,		塑性加工及股趋势			15.2.2	盘套类零件	336
					15.2.3	机架、壳体类零件	337
练习	与思考.		295	15.3	毛坯边	选择实例	338
第 14 章	焊接	***************************************	297	小结			340
14.1	煜继	工程理论基础	298	练习	与思考		340
14.1		熔焊冶金过程		参考文面	ŧ		341

# 第1章

# 材料的种类与性能

## · (2) 数学提示)

工程上所用的各种金属材料、非金属材料和复合材料统称为工程 材料,这今为止,人类发现和使用的材料种类繁多。为了便于材料的 生产,应用与管理,也为了便于材料的研究与开发,有必要对材料进 行分类并研究其性能,

### (1) 数章至素

本章让学生了解工程材料的分类、性能及测试方法。重点让学 生了解工程材料的力学性能指标和测试方法,以及各个指标的物理 卷义, 设计零件和材料选择时要考虑零件的工作环境、根据承受的 栽荷情况重点考虑某些力学性能指标。



### 1.1 材料的种类

人类生活、生产的过程是使用材料和将材料加上成成品的过程。材料使用的能力和水平标志着人类的文明和进步程度。人类发展的历史时代按人类对材料的使用分为石器对代、有铜器时代、铁器时代等。在"当今社会、能源、信息和材料已成为现代化技术的"大支柱"而能源和信息的发展又依托于材料。因此,世界各国都把材料的研究、丌发放在实出的地价。

为了便丁材料的生产、应用与管理,也为了便丁材料的研究与开发,有必要对材料进行分类。由于材料的种类繁多,用途甚广,因此分类的方法也很多。

按材料的用途可分为建筑材料、电工材料、结构材料等;按材料的结晶状态可分为单晶体材料。多晶体材料及非晶体材料。按材料的物理性能及物理效应可分为半导体材料、磁性材料、激光材料(这类材料能受激辐射而发出方向和定、波长范围室、颜色单纯的激光。如红宝石、钇铝石榴石、含铵玻璃等)、热电材料(在温度作用下产生热电效应,由热能直按转变为电能或由电能转变为热能。可用于制造引燃、引爆器件)、光电材料(利用光电效应,可将光能直接转变成电能,如用程、磁化锅管光电材料制件的太阳能电池)等。

值得指出的是,在工程上通常按材料的化学成分、结合键的特点将工程材料分为金属 材料、高分子材料、陶瓷材料及复合材料等几大类。

### 1.1.1 金属材料

这两类材料还可进一步细分为图 1.1 所示的系列。



图 1.1 不同系列的金属材料





### 1.1.2 高分子材料

高分子材料是指分子量很大的化合物,它们的分子量可达几千甚至几百万以上。高分子 材料包括塑料、橡胶等。因其原料丰富,成本低,加工方便等优点,发展极其迅速,目前在 工业上得到广泛应用,并将越来越多地被采用,这类材料大体可细分为图 1.2 所示系列。



图 1.2 不同系列的高分子材料

### 1.1.3 陶瓷材料

所谓陶瓷是指以天然硅酸盐(黏上、石英、长石等)或人上合成化合物(氮化物、氧化物、 碳化物等)为原料, 纤粉碎、配制、成形和高温烧结而成的无机非金属材料。

陶瓷材料可以根据原料来源、化学组成、性能特点或用途等不同方法进行分类。一般 归纳为工程陶瓷和功能陶瓷两大类。

- (1) 按原料来源分类。
- ① 達通陶瓷。又称为传统陶瓷、是以天然的硅酸盐矿物为原料(黏土、石英、长石等), 经粉碎、成形和烧结等过程制成。上要用于口用品、建筑、卫生以及上业上的低压和高压 电瓷、耐酸和过滤制品等。
- ② 特种陶瓷、又称既代陶瓷,是采用纯度较高的人 I 合成化合物为原料(氯化物、氧化物、磷化物等),用与普通陶瓷类似的加 I 艺制成新型陶瓷、这种陶瓷、敬具有各种独特的物理、化学性能或力学性能,上要用于化 L、冶金、机械、电子、能源和某些新技术领域中。
- (2) 按化学成分分类。如氧化物陶瓷、氮化物陶瓷、碳化物陶瓷及几种元素化合物复合的陶瓷(如氢氧化硅铝陶瓷等)。
- (3) 按性能分类。有高强度陶瓷、耐磨陶瓷、高温陶瓷、耐酸陶瓷、由电陶瓷、光学陶瓷等。
- (4)按用途分类。按用途可分为日用陶瓷、建筑陶瓷、电器绝缘陶瓷、化 I.耐腐蚀陶瓷,以及保温隔热用的多孔陶瓷和过滤用陶瓷等。

### 1.1.4 复合材料

采用两种或多种物理和化学性能不同的材料。制成 种多相固体材料, 称为复合材料。 复合材料是由基体材料材附张。金属、陶瓷利用强剂侧颗粒、纤维、品须)复合而成的。它既 保持所组成材料的各自特性,又具有组成后的新特件,目它的力学性能和功能可以根据使 用清要进行设计,制造,所以自1940年玻璃钢间性以来,复合材料的应用领域在迅速扩大。





品种、数量和质量有了飞速发展。目前已经能够应用的复合材料有纤维增强材料、树脂基复合材料、磷矿复合材料、金属基复合材料、陶瓷基复合材料、夹层结构复合材料等。

### 1.2 材料的性能

在机械制造、交通运输、国防工业、石油化工和日常生活各个领域需要使用人量的工程材料。生产实践中,往往由于选材不当造成设备或器件达不到使用要求或过早失效,因此了解和熟悉材料的性能成为合理选材、充分发挥工程材料内在性能潜力的主要依据。

材料的性能包括使用性能和 L 艺性能。使用性能是指材料在使用过程中表现出来的性 能,它包括力学性能和物理、化学性能等; L 艺性能是指材料对各种加 L T S 适应的能力, 它包括铸造性能、锻造性能、焊接性能、切削加 T 性能和热处理 T 艺性能等。

### 1.2.1 力学性能

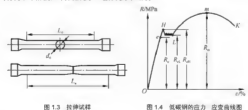
材料的力学性能是指材料在外力作用下所表现出的抵抗能力。由于载荷的形式不同, 材料可表现出不同的力学性能,如强度、硬度、塑性、韧度、疲劳强度等。材料的力学性 能是零件设计、材料选择及工艺评定的主要依据。

### 1. 强度

材料在外力作用下抵抗变形和断裂的能力称为材料的强度。根据外力的作用方式,材料的强度分为抗拉强度、抗小强度、抗污强度和抗剪强度等。在使用中一般多以抗拉强度 作为基本的强度指标、常简称为强度。强度单位为 MPa(MN/m²)。

村料的强度、塑性是依据国家标准《金属材料室温持伸试验方法》GBT 228-2002 通 过静粉伸成熟熟定的。它是把一定尺寸和形状的试样表來在拉力试验和1. 然后对试样逐 缩施归放伸截荷,直至把试样拉断为止,拉伸而后的试样如图 1.3 所示。标准试样的截面 有圆形的相矩形的。脚形试样用的较多,圆形试样有长试样反。=104。和短试样(人。-54。)

一般拉伸试验机上都带有自动记录装置。可绘制出极荷(P)与试料伸长量( $\Delta L$ )之间的关系由线, 月极此叫测定应力(R)一应变关系,R-P(S(S) 为试样原始截值积), $\varepsilon$ - $(L_a$ - $L_b$ / $L_a$ (S(S)。图 1.4 为低碳钢的应力一应变曲线(R-S 曲线),研究表明低碳钢在外加载荷作用下的变形过程一般可分为 3 个阶段,即弹性变形、塑性变形和断裂。



4



- (1) 弹性极限。在图 1.4 中, Oe 段为弹性阶段,即去掉外力后,变形立即恢复。这种变形称为弹性变形,其应变值很小,e点的应力R 称为弹性极限。
- 在弹性变形范围内,应力与应变的比值称为材料的弹性模量 E(MPa)。弹性模量 E 是衡显材料产生弹性变形难易程度的指标。「程上常把它叫做材料的刚度。E 值越人,则便其 产生 定量弹性变形的应力也越大。外即材料的刚度越大,说明材料抵抗产生弹性变形的 修力減溫。越小容易产生弹性变形。
  - (2) 上屈服强度 Ret。 试样发生屈服而力首次下降前的最高应力。

$$R_{\text{eH}} = \frac{F_{\text{eH}}}{S} \text{ (MPa)}$$

式中, R.u---- 试样发生屈服而力首次下降前的最高应力, N:

 $S_0$ ——试样的原始横断面积, $mm^2$ ;

(3) 下屈服强度 Ret 在屈服期间,不计初始瞬时效应时的最低应力。

$$R_{\rm eL} = \frac{F_{\rm tL}}{S}$$
 (MPa)

式中, F. ——在屈服期间, 不计初始瞬时效应时的最低应力, N.

上屈服强度对微小应力集中、试样偏心和其他因素很敏感,试验结果相当分散,闪此,常取下屈服强度作为设计计算的依据。对大多数零件而言,塑形变形就意味着零件的丧失了对尺寸和公差的控制。工程中常根据屈服强度确定材料的许用应力。

(4) 规定非比例延伸强度 R。

非比例延伸率等」規定的引申計标距百分率时例如: $\varepsilon_p$ ),对应的成力称为规定非比例延伸强度,用  $R_p$  表示。使用该符号时应附以下脚标说明所规定的自分率,例如, $R_{p0.2}$  表示规定非比例延伸率 $\varepsilon_p$  为 0.2%时的应力。

- (5) 规定残余廷仲强度  $R_r$ 。 卸除应力后残余延仲率等于规定的引伸计标距自分率时(例 如:  $\epsilon_r$ ), 对应的应力为称为残余延仲强度、规定残余延仲强度的符号为  $R_r$ , 使用该符号时应附以下脚标说明所规定的自分率,例如, $R_{\theta 2}$ 表示规定残余延伸率  $\epsilon_r$  为 0.2%时的应力。
  - (6) 抗拉强度 Rm 材料在拉断前所能承受的最大拉应力值,用符号 Rm 表示。

$$R_{\rm m} = \frac{F_{\rm m}}{S_{\rm o}} \, (\rm MPa)$$

式中: $F_{n}$ ——试样断裂前所承受的最大载荷,N。

机械零件在「作中一般不允许产生塑性变形,所以屈服强度足「程技术上重要的力学 性能指标之一, 也是大多数机械零件洗材和设计的依据。

#### 2. 塑料

材料在载荷作用下,产生塑性变形而不被破坏的能力称为塑性。可以用延伸率和断面 收缩率来表示。

5



1) 断后伸长率

在拉伸试验中,试样拉断后,标距的残余伸长 $^{1}$ J原始标距的百分比称为延伸率。用符号 $^{4}$ 表示。 $^{4}$ 可用下式计算:

$$A = \frac{L_u - L_0}{L_0} \times 100\%$$

式中: Lu---试样拉断后的标距, mm;

Lo—为试样的原始标题。mm·

由于拉伸试样分为长拉伸试样和短拉伸试样,使用长拉伸试样测定的延伸率用符号 $A_{11}$  表示。使用知拉伸试样测定的延伸率采用 $A_1$ 表示。通常写成 $A_2$  对于比例试样表原始标题  $L_0$   $\pm$  5.65  $\sqrt{S_6}$  ( $S_6$  试样的原始横断面积, $mm^2$ ),符号 A 应附以于称说明比例系数,例如, $L_0$ — $11.3 \sqrt{S_6}$  时,延伸率为 $A_{11.3}$ 。同一种材料的延伸率 $A_{11.1}$  和A 在数值上是不相等的,因而不能直接用 $A_{11.1}$  和A 进行比较。 殷均拉伸试样的A 值大于长试样 $A_{11.5}$ 。

2)断面收缩率

试样拉斯后,缩须处横截面积的最大缩减量与原横截面积的百分比称为断面收缩率。 用符号 Z 表示。

$$Z = \frac{S_0 - S_u}{S} \times 100\%$$

式中: S .-- 试样拉斯后缩颈处最小横截面积, mm2:

 $S_0$ ——试样的原始横断而积,  $mm^2$ :

断面收缩率不受试样尺寸的影响, 因此能更好地反映材料的塑形。

金属材料塑性的好坏,对零件的加工, 力使用都有一分重要的意义。塑性好的材料不但 容易进行轧削、锻炼、冲压等。而且所制成的零件在使用时, 为 超载, 也能通过塑料变 形而避免突然断裂。因此, 大多数机器零件除满足强度要求以外, 还必须具有一定的塑性, 这样工作时才能更可能。

金属材料的断后伸长率(4)和断面收缩率(2)数值越大,表示材料的塑性越好。塑性好的金属可以发生人量塑性变形面不破坏,便上通过各种压力加工获得复杂形状的零件。制、错、铁的塑件银产,加工业纯铁的 4 可达 80%。可以均成细丝、4 成海板,进行深冲成型。疾铸铁塑性银差,4 几乎为零,不能进行塑性变形加工。塑性好的材料,在受力过人时,由于首先产生塑性变形加工或发生突然断裂。因此比较安全。

目前金属材料室温拉伸试验方法采用 GB/T228—2002 新标准,原有的金属材料力学件 能数据是采用 GB/T228—1987 旧标准进行测定和标注的。本书绘了在新标准中没有规定的 符号依然延用旧标准,其他符号采用了新标准。关于新、旧标准名词和符号对思参见表于。

接 1-1 金属材料强度与塑性的新旧标准对照表

新标准(GB/T 228-	-2002)	旧标准(GB/T 228-1987)			
性能名称	符号	性能名称	符号		
断面收缩率	Z	斯面收缩率	Ψ		
断后伸长率	A A <sub>11</sub> ,	断后伸长率	$\delta_s$ $\delta_{10}$		
	$A_{\text{xmm}}$		$\delta_{\rm smn}$		



			75. 次	
新标准(GB/T 2	28-2002)	旧标准(GB/T 228-1987)		
性能名称	符号	性能名称	符号	
断裂总伸长率	$A_1$	_	_	
最大力总伸长率	An	最大力下的总伸长率	$\delta_{y}$	
屈服点延伸率	$A_{q}$	屈服点延伸率	$\delta_{\scriptscriptstyle \parallel}$	
炉服强度	_	屈服点	$\sigma_{i}$	
1 屈服强度	$R_{\rm cH}$	1 屈服点	$\sigma_{_{iU}}$	
卜屈服强度	$R_{\rm cl.}$	下屈服点	$\sigma_{\rm sl.}$	
规定总延伸强度	R <sub>1</sub> 例如 R <sub>10 5</sub>	规定总伸长应力	σ, 例如 σ <sub>n.5</sub>	
规定残余延伸强度	R <sub>r</sub> 例如 R <sub>r0.2</sub>	规定残余伸长应力	σ, 例如 σ <sub>ю.2</sub>	
抗拉强度	$R_{m}$	抗拉强度	$\sigma_{\rm b}$	

### 3. 硬度

材料抵抗更硬物体压入的能力称为硬度、常用的硬度指标有布氏硬度、洛氏硬度等。

(1) 布氏硬度。图 15 为布氏硬度测试原理图。 定直径的硬质合金球在 定载荷作用 下压入试样表面,保持一定的时间后卸载,量出压痕直径,由此计算出压痕球冠面积 An, 求出单位而积所受的力、即为材料的硬度。显然、材料越软、压痕直径越大、布氏硬度越 低: 应之, 布氏硬度越高。布氏硬度值用符号 HBW 来表示, 其计算公式为;

HBW = 
$$0.102 \frac{P}{\pi D h} = \frac{2P}{\pi D (D - \sqrt{D^2 - d^2})}$$

式中: P---荷载, N;

d 用源平均直径, mm。

有氏硬度的完整表示方法为: 硬度数值+HBW+硬质合金球直径(mm)+试验力+试验 力保持时间。HBW 符号前的数字为硬度值,符号后的数字依次表示球体直径、载荷大小及 载荷保持时间等试验1条件。

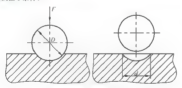


图 1.5 布氏硬度测试原理

(2) 洛氏硬度。洛氏硬度也是以规定的载荷,将坚硬的压头垂直压向被测金属来测定 使度的。它由压痕深度计算硬度。实际测试时, 直接从刻度盘上读值。





为了适应不同材料的硬度测试,采用不同的压头与载荷组合成几种不同的洛氏硬度标 尺,每一种标尺用 个字母在洛氏硬度符号后注明,如 HRA、HRB、HRC 等。几种常用 洛氏硬度级别试验规范及应用范围见着 1 2.

表 1-2 常用洛氏硬度的级别及其应用范围

洛氏硬度	压头	总载荷/N	测量范围	适用材料
HRA	120°金刚石圆锥体	588.4	20~88	硬质合金材料、表面淬火钢等
HRB	≠ 1.588mm 淬火钢球	980.7	20~100	软钢、退火钢、钢合金等
HRC	120°金刚石圆锥体	1471.1	20~70	淬火钢、调质钢等

洛氏硬度试验测试方便,操作简疑,试验压痕较小,可测量成品件,测试硬度值范围宽,采用不同标尺可测定各种软硬不同和厚薄不同的材料,但应注意,不同级免的硬度值 之间无可比性。由于压痕较小,测试值的重复性差,必须进行多点测试,取平均值作为材料的硬度。

洛氏硬度试验是由美国洛克威尔(S.P.Rockwell 和 H.M.Rockwell) F 1919 年提出的。

### 4. 冲击韧度

以很人速度作用于机件上的载荷称为冲击载荷。许多机器零件和下其在工作过程中往往受到冲击载荷的作用。如蒸汽锤的锤杆、冲床上的一些部件、柴油机曲轴、飞机的起落架等。瞬时冲击的破坏作用远远大于静载荷的破坏作用。所以在设计受冲击载荷件时还要考虑抗冲击性能。材料在冲击载荷作用下抵抗变形和断裂的能力称为冲击韧度 $\alpha_{\mathbf{k}}$ ,常采用、冰冲击谜验来测量。

於冲击試験通常是在摆转式冲击试验机上进行的。试验时将带有缺口的试样放在试验机两支座上图 L.G(a), 将项项为 m 的摆锤针到 B 高度图 L.G(b), 使捏锤具有的势能为 mHg(g 为项力加速度)。然后让摆锤由此高度下落将试样冲断,并向另一方向升高到五的高度,这时摆锤具有的势能为 mg。因而冲击这样冲击的作战阻冲击功者。)为

$$A_{K} = m(H - h)g$$

在试验时,冲击功 A<sub>6</sub> 值可以从试验机的刻度盘上直接读得。标准试样断口处单位横截 面所消耗的冲击功,即代表材料的冲击初度的指标。

$$\alpha_{\rm K} = \frac{A_{\rm K}}{S_{\rm o}}$$

式中:  $\alpha_{\rm K}$  —— 试样的冲击韧度值, ${\it J/cm}^2$ ;

A, ----冲断试样所消耗的冲击功, J;

 $S_0$  ——试样断口处的原始截面积,  $cm^2$ 。

α<sub>κ</sub> 的值越大, 材料的冲击韧度越好。冲击韧度是对材料 · 次冲击破坏测得的, 在实际 应用中许多受冲击件, 往往是受到较小冲击能量的多次冲击而破坏的, 它受很多因素的影响。由于冲击韧度的影响因素较多, α<sub>ν</sub> 值仅作设计时的选材参考。





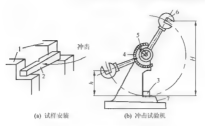


图 1.6 冲击韧度试验原理示意

1、7- 支座 2、3- 试样 4- 刻度盘 5-指针 6-捏锤

### 5. 疲劳强度

许多机械零件是在交变应力下工作的,如机床上轴、连杆、齿轮、弹簧、各种滚动轴 承等。所谓交变应力是指零件所受应力的人和方向随时间作周期性变化。例如,受力发 生弯曲的轴,在转动时材料要反复受到拉应力和压应力,属于对称交变应力循环。零件在 交变应力作用下,当交变应力值远低于材料的屈服强度时,经长时间运行后也会发生破坏, 这种磁丛教为疲劳破坏。疲劳破坏往往突然发生。无论是

塑性材料还是脆性材料, 断裂时都不产生明显的塑性变形, 具有很大的危险性, 常常造成事故。

材料抵抗疲劳破坏的能力由疲劳试验获得,通过疲劳试验,把被测相的成力循环、次数的关系曲线称为填劳曲线(图 1.7)。由图中可以看出,次数的关系曲线称为填劳曲线(图 1.7)。由图中可以看出,为电后成为循环次数 N 的增大、材料所能承受的最大变变应力不断减少。材料能够承受无数次应为循环的最大应力称为疲劳强度 材料疲劳强度用 σ,表示,r表示变变应力循环系数,对称应为循环时的疲劳强度用 σ,表示。由于无数次应力循环难以实现,规定铜铁材料经受 10°次循环。有仓金属经受 10°次循环时的应力值确定为σ。。

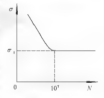


图 1.7 钢铁材料的疲劳曲线

一般认为,产生疲劳破坏的原因是材料的某些缺陷,如夹杂物,气化等所致。 父变应 力下,缺陷处首先形成微小裂纹,裂纹逐步扩展,导致零件的受力截面减小,以致突然产 生破坏。零件表面的机械加 L 刀粮和构件截面突然变化部位,均会产生应力集中。 交变应 力下,应力集中处易于产生显微裂纹,也是产生疲劳破坏的上要原因。

为了防止或減少零件的疲劳破坏,除应合理设计结构防止应力集中外,还要尽量减小 零件表面粗糙度值,采取表面硬化处理等措施来提高材料的抗疲劳能力。



### 1.2.2 物理、化学性能

### 1. 物理性能

- I 程材料的物理性能包括密度、熔点、导热性、导电性、热膨胀性和磁性等,各种机 械零件由于用途不同,对材料的物理性能要求也有所不同。
- (1) 密度。表示某种材料单位体积的质量。密度是工程材料特件之一,工程上通常用 密度来计算零件毛环的质量。材料的密度直接关系到由它原制成的零件或材件的重量或紧 凑程度,这点对于要求减轻机件自重的航空和主航上地制件具有特别重要的意义。例如, 材料、火烧等。用密度小的铝合金制作同样零件。比例材制适的零件重量可减轻 33~114.
- (2) 熔点。材料由固态转变为液态时的熔化温度。纯金属都有固定的熔点,而合金的熔点取决于成分,例如,钢是铁和碳组成的合金,含碳量不同,熔点也不同。
- 根据熔点的不同. 金属材料又分为低熔点金属和高熔点金属。熔点高的金属称为难熔金属(如 W、Mo、V 等), 可用来制造耐高温率件,例如,喷气发动机的燃烧室需用高熔点合金来制造。熔点低的金属(Sn、Pb等),可用来制造印制借字和电路上的熔丝等。对于热加1材料,熔点是制定热加1下艺的重要依据之一,例如,铸铁和铸铅熔点不同。它们的熔炼工艺有较大区别。
- (3) 导热性。材料传导热量的能力。导热性能是1程上选择保温或热交换材料的重要依据之。,也是确定机件热处即保温时间的一个参数。如果热处即件所用材料的导热性差。则有加热或冷却时,表面与心部会产生较大的温差。适成不同程度的膨胀或收缩。导致机件破裂。 般来说。金属材料的导热性远离上非金属材料,而合金的导热性比纯金属差。例如,合金钢的导热性较差。当其进行锻造或热处理时,加热速度应慢。些,否则会形成较大的肉成力而产生裂致。
- (4) 导电性。材料传导电流的能力。电导率是表示材料导电能力的性能指标。在金属中,以银的导电性为最好,其次是制和铝、介金的导电性比纯金属差。导电性好的金属适于制作电材料(纯铝、纯铜等);导电性差的材料适于制作电热元件。
- (5) 热膨胀性。材料随温度变化体积炭生膨胀或收缩的特性。一般材料都具有热胀和 冷缩的特点。在上程实际中,许多场合要考虑热膨胀性。例如,相互配合的柴油机活寒和 缸套之间间或保外,既要允许需要有缸套内往复运动又要保证"气密性,这就要求活塞与缸 套材料的热膨胀性要相近,才能避免两者上住或漏气;铺设铁轨时,两根钢轨衔接处应留 有一定空隙,计钢轨在长度方向有伸缩的余地;制定热加下下艺时,应考虑材料的热膨胀 影响,尿量减小工件的变形和开裂等。

#### 2. 化学性能

金属及合金的化学性能主要指它们在室温或高温时抵抗各种介质的化学侵蚀能力,主要有耐腐蚀性、抗氧化性和化学稳定性。

- (1) 耐腐蚀性。金属材料在常温下抵抗氧、水蒸汽等化学介质腐蚀破坏作用的能力。腐蚀对金属的危害很大。
- (2) 抗氧化性。几乎所有的金属能与空气中的氧作用形成氧化物,这称为氧化。如果 氧化物膜结构致密(如 Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub>),则可保护金属表层不再进行氧化,否则金属将受到破坏。
  - (3) 化学稳定性。金属材料的耐腐蚀性和抗氧化性的总称。在高温卜工作的热能设备





(锅炉、汽轮机、喷气发动机等)上的零件应选择热稳定性好的材料制造; 在海水、酸、碱 等腐蚀环境中工作的零件,必须采用化学稳定性良好材料,例如,化上设备通常采用不锈 倒来制造。

### 1.2.3 工艺性能

材料的工艺性能是物理、化学和力学性能的综合,指的是材料对各种加 1 1 2的适应能 力,它包括铸造性能、锻压性能、增接性能、切削加 1 性能和热处理性能。1 2 性能的好 水直核影响零件的加 1 质量和生产成本,所以它也是选材和制定零件加 1 1 2 必须考虑的 因表之一。有关工类性能的内容在后经查节会专门讨论。

### 小 结

在工程上通常按材料的化学成分、结合键的特点将工程材料分为金属材料、高分子材料、陶瓷材料及复合材料等几大整。

材料的力学性能是指材料在外力作用下所表现出的抵抗能力,由于载荷的形式不同、 材料可表现出不同的力学性能,如强度、硬度、塑性、冲击韧度、疲劳强度等。

通过静柱伸试验可测得强度和塑性。硬度也是在静载荷作用下测试的,常用的有布氏 硬度和各氏硬度,冲击韧度在一次冲击载荷下测试,疲劳强度是在交变应力作用下测试的。

注意: 金屬材料的各力学性能之间有一定的联系,一般提高金属的强度、硬度往往会 降低其塑性、韧性, 质之提高塑性、韧性, 则会削弱其强度。

另外,本章还简要介绍了材料的物理和化学性能等。

### 练习与思考

### 1. 简答题

- (1) 根据化学成分、结合键的特点。 | 程材料基如何分类的? 主要差异表现在哪里?
- (2) 什么是材料的力学性能? 力学性能主要包括哪些指标?
- (3) 什么是强度? 什么是塑性? 衡量这两种性能的指标有哪些? 各用什么符号表示?
- (4) 什么是硬度? HBW、HRA、HRB、HRC 各代表用什么方法测出的硬度? 各种硬度 测试方法的特点有何不同?
  - (5) 什么是冲击韧度?
- (6) 什么是疲劳破坏?为什么疲劳破坏对机械零件危害性较大?什么是疲劳强度?如何提高零件的疲劳强度?
  - (7) 简述各力学性能指标是在什么载荷作用下测试的。
  - (8) 用标准试样测得的材料的力学性能能否直接代表材料制成零件的力学性能? 为什么?

### 2 计算题

现有标准圆形长、短试样各 根,原始直栓  $d_0$ -10mm, 经拉伸试验测得其伸长率  $\delta_0$ 、均为 25%,求两试样拉断时的标距长度。这两试样中哪一个塑性较好?为什么?



# 第2章

# 金属的晶体结构与结晶

## · (4) 数学推示)

金属的内部结构和组织状态是决定金属材料性能的一个重要因 煮,金属在因态下通常都是晶体、了解和掌握金属的晶体结构、结晶 过程及某组织材点是零件设计时合理返材的根本依据。

## (2) 新党基本

木章让学生了解金属的晶体结构、晶体缺陷、纯金属的结晶与 铸锭等。

### 2.1 金属的晶体结构

### 2.1.1 晶体基础

### 1 晶体与非晶体

切物质都是由原子组成的,根据原子在物质内部排列的特征,固态物质可分为晶体 与非晶体两类。

### 1) 晶体

所谓晶体是指原子在其内部沿 .维空间呈周期性重复排列的 类物质。几乎所有金属、 大部分的陶瓷以及部分聚合物在其凝固后具有晶体结构。晶体的主要特点有:

- (1) 结构有序:
- (2) 物理性质表现为各向异性;
- (3) 有固定的熔点:
- (4) 在一定的条件下有规则的几何外形。

### 2) 非晶体

所谓非晶体是指原子在其内部沿三维空间呈紊乱、无序排列的 类物质。如玻璃、松 脊、动背、石蜡、木材、棉花等。虽然非晶体在整体上是无序的。但在很少的范围内原子 排列还是有一定规律性的。所以原子的这种排列规律性又称"短程有序";而晶体中的原 子排列规律性又称"长程有序"。非晶体的主要特点有;

- (1) 结构无序。
- (2) 物理性质表现为各向同性。
- (3) 没有固定的熔占。
- (4) 导热率(导热系数)和热膨胀性小。
- (5) 在相同应力作用下,非晶体的塑性变形大。
- (6) 组成非晶体的化学成分变化范围大。

### 3) 晶体与非晶体的转化

非晶体的结构是短程有序,即在很小的尺寸范围内存在着有序性;而在晶体内部虽存 在看完程有序结构,但在小范围内存在缺陷。即在很小的尺寸范围内存在着无序性,所以 两种结构上存在有具同特点。物质在小同条件下,既可形成晶体结构,又可形成非晶体结构。 构。如金属液体在高速冷却条件下(>10°C/s)可以得到非晶体金属,而玻璃经适当热处理也 可形成晶体玻璃。

有些物质可看成有序与无序的中间状态,如塑料、液晶、准晶等。

### 2. 晶体结构的概念

1) 晶格与晶版

金属在固态下通常都是晶体,在自然界中包括金属在内的绝大多数固体都是晶体。品



体之所以具有这种规则的原子排列,上要是由上各原子之间相互吸引力和排斥力相平衡的 结果。由于晶体内部原子排列的规律件。有时甚至可以见到某些物质的外形也具有规则的 轮廓。如水晶、食盐、钻石、雪花等。而金属晶体。般看不到有这种规则的外形。将晶体 中的原子(或离子、分子)看作为固定的刚球。那么晶体就由这些刚球母规则地堆垛而成。 如图 2.1(a)所示、原子堆垛模型尽管有观。但是不便于看清晶体内部的质点排列规律。为此、 可将晶体的内部结构抽象为无数个点子按一定方式在空间作有规则的周期性分布。这些点 子可以是原子或离子本身的位置。也可以是彼此相同的原子群或离子群中心。这些点子的 总体就称为空间点跨或布喇节点阵,点子则称为肾点或结点。为观察阵点的分布。常用许 多假想的平行直线将阵点联结起来,形成的空间网络称为空间格子,也整晶格,如图 2.1(b) 所示。空间点降战空间格子 的上要转往是低火使力周围的环境相同。

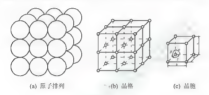


图 2.1 晶体的结构

晶格所包含的原了數量相当多。不便于研究分析、将能够代表原子排列规律的最小单元体划分出来。这种最小的单元体称为晶胞、如图 2.1(c)所示。晶胞的大小和形状常以晶胞的核边长度 a。b。c 和核边间夹角 $\alpha$ 、 $\beta$ 、 $\gamma$ 来表示,其中 a、b、c 称作晶格常数。通过分析品胞的结构可以了解金属的原子排列规律、判断金属的某些性能。

按照晶胞的外形,即晶胞的六个参数中,a、b、c是合相等, $\alpha$ 、 $\beta$ 、y是合成自角,而不涉及晶胞中阵点的具体排列,又可将 14 种空间点阵归纳为 7 种(结)晶系,见表 2 1。

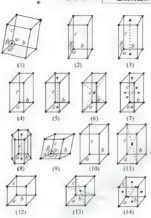


图 2.2 14 种布喇菲点阵

表 2-1 晶系及空间点阵

晶系	空间点阵	棱边长度及夹角关系	实例	
.斜晶系	简单 斜点阵	$a \neq b \neq c$ , $\alpha \neq \beta \neq \gamma \neq 90^{\circ}$	K <sub>2</sub> CrO <sub>7</sub>	
单斜品系	简单单斜点阵	$a \neq b \neq c$ , $\alpha = \gamma = 90^{\circ} \neq \beta$	$\beta - 6k$	
中都的作物	底心单斜点阵	u + v + c/4 - u = y = 90 + p	CaSO <sub>4</sub> •2H <sub>2</sub> O	
	简单于交点阵			
止交晶系	底心下交点阵	$a \neq b \neq c$ , $\alpha = \beta = \gamma = 90^{\circ}$	A 铀	
比文曲水	体心上交点阵	] u+v+c, u-p-y-90	恢	
	面心于交点阵		$\alpha$ – $idi$	
正方(四方)品系	简单工方点阵	$a = b \neq c$ , $\alpha = \beta = \gamma = 90^{\circ}$	白锡、餠	
11.7(四月)00水	体心正方点阵	$u = y \neq 0$ , $u = p = y = 90$	口物、映	
六方(六角)晶系	简单六方点阵	$a-b\neq c$ , $\alpha=\beta-90^{\circ}$ , $\gamma=120^{\circ}$	镁、镉、锌	
菱方(三角)晶系	简单菱方点阵	$a = b = c$ , $\alpha = \beta = \gamma \neq 90^{\circ}$	α-砷、锑、铋、/	
	简单立方点阵		a - 禁	
立方晶系	体心立方点阵	$a = b = c$ , $\alpha = \beta = \gamma = 90^\circ$	锦、钼、钨、α 智	
	面心立方点阵		铜、铝、镍、アーゼ	

实际晶体结构,即实际晶体中原子或离子的具体排列情况几乎是无限多的,但是由于 其在空间排列的规则性,将排列的方式进行几何学抽象后,都可以被归于14种空间点阵中



的·种。

2) 原子半径

金属晶体的原子半径通常是指晶胞中相距最近的两个原子之间距离的 半。如:体心 立方晶胞中距离最近的方向是体对角线。所以原子半径 $r = \frac{\sqrt{3}}{4}a$ 。对于同一种金属原子, 当它处于不同类型的品格中时。原子类谷是不一样的。通效要用品率排品脑的原子类谷化

当它处于不同类型的晶格中时,原子半径是不 样的,通常采用最密排晶胞的原子半径作 为金属之间进行比较的标准。

3) 致密度

由于把金属原子看成是刚性小球,所以金属原子即使是一个紧挨一个地排列,原子间 仍会存在容潔。原子在晶格中排列的紧密程度对晶体性质影响较大,晶体结构的致密度是 指晶胞中原子所占有的体积与该晶胞体积之比,即

致密度 = 
$$\frac{\text{di} n \text{leng} \cdot \text{fw}}{\text{ding} \cdot \text{fw}} = \frac{\text{ding} \cdot \text{fw} \cdot \text{fw}}{\text{ding} \cdot \text{fw}}$$
 (2-1)

品格的效率度越大,则说明原子排列越紧密。

在体心立方晶格中每个晶胞含有 2 个原子,这 2 个原子的体积为 2 ×  $4\pi r^3$ , 3,式中 r 为 原子半径。原子半径 r 与晶格常数 a 的关系为  $r = (\sqrt{3}/4)a$ ,体心立方晶胞体积为  $a^3$ ,因此体心立方晶格的致密度为

致密度 = 
$$\frac{2 \times 4\pi r^3/3}{3} = \frac{\sqrt{3}}{8}\pi = 0.68$$

这表明在体心立方晶格中有 68%的体积被原子占有,其余为空隙。同理可求出面心立 方及密排六方晶格的致密度均为 0.74。

4) 晶面和晶向

在晶体中由一系列原了组成的平面称为晶面。通过两个或两个以上原产中心的直线。 可以代表晶格空间排列的 定方向。称为晶向。由于在同一晶格的不同晶面和晶向上原子 排列的旅密程度不同。因此原子结合力也就不同。从而在不同的晶面和晶向上显示出不同 的性能。这就是晶体具有各向异性的原因。

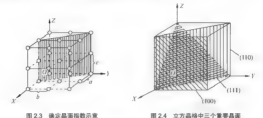
- 为了确定品的和品向在品体中的位向,分别采用品面指数和品向指数来描述。
- (1) 品面指数。以图 2.3 所示带影线的晶面为例,说明其晶面指数确定的方法和步骤。
- ① 选原点:选品格中某 原子为三维坐标的原点 O(原点应位于待测晶面外,以免出现零截距)。
- ② 设學标: 过原点以品胞的三棱边件 OX、OY、OZ 三个學标轴,并以品格常数 a、b、c 分别作三个學标轴上的单位。
- ③ 求战距: 求晶面在:个學标轴上的截距(当晶面与學标轴平行时,截距为 $\infty$ )。1、2、 $\infty$ 。
  - ④ 取倒数; 取晶面截距的倒数。1、1/2、0。
  - ⑤ 化整数:把倒数化为最小整数。2、1、0。
  - ⑥ 加圆括号: 放入圆括号内, 即为所求晶面指数(210)。

在立方晶胞中,通常以(bkl)件为晶面指数的通式。图 2.4 为立方晶格的三个重要晶面: (100)、(110)、(111)。如果晶面与坚标的负半轴相交,则合晶面指数之上冠以负号,如(100)。



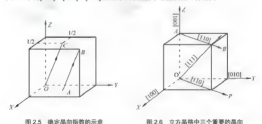


应该指出, 晶面指数并非表示某 晶面, 而是代表 组平行的晶面, 其晶面指数相同。 另外, 在一种晶格中, 有些晶面位向不同, 但原子排列相同, 这些面归为一个晶面族, 统 用{kk}表示。如{100}=(100)=(100)+(010)+(010)+(101)+(101)



- (2) 晶向指数。在立方晶格中,确定晶向指数的方法;
- ① 讨坐标单点 0 作一直线平行于待测的晶向。
- ② 在所引直线上仟取一点, 求该点的三个坐标值。
- ③ 将两个坐标轴化为最小整数、放入方括号内、即为所求的品向指数[mow]。
- 如图 2.5 所示的 AB 晶向; 过學标原点 O 作 OC// AB 交顶面于 C 点, C 点的: 个學标 值分别是, 1/2, 1/2, 1; 化为成小整数为 1、1、2, 放入方括号内, 即为所采的晶向指数[112]。 显然, 晶向指数表示所行相中平行而方向一致的晶向。另外, 具有相同原子排列的晶 向可因为一个晶向族<a href="mailto:mw">。
- 在立方結格中, 凡指数相同的晶面与晶向垂直, 如(100)上[100]: 若晶向指数[uvw]<sup>1</sup>」晶面指数(hkt)滿足下式关系: uh+vk+wt=0, 则[uvw]//(hkt), 如[010] //(100)。

图 2.6 中的[100]、[110]、[111]晶向为立方晶格中最重要的三种晶向。



(3) 晶面及晶向的原子密度。晶面原子密度是指单位面积中的原子数。晶向原子密度





是指单位长度上的原子数。在各种品格中,不同品面和品向上的原子密度是不同的。在体心立方晶格中原子密度最大的晶面是(110),而原子密度最大的晶向是<111>。

### 2.1.2 常见的金属晶体结构

金属的品格类型有很多, 纯金属常见的晶体结构主要为体心立方、面心立方及密排六 方三种类型。

### 1. 体心立方晶格

体心立方晶格的晶胞如图 2.7 所示。其晶胞是一个正立方体、晶胞的三个棱边长度 a-b-c、扁胞棱边夹角 $\alpha=\beta=\gamma=90^\circ$ ,其晶格常数通常只用 个晶格常数 a 表示即可。体心立方晶胞中距离最近的方向是体对角线,所以原了半径 $r-\sqrt{3}$  a 。体心立方晶格的效密度为 0.68。一个晶胞所包含的原子数称为晶胞原子数。 在体心立方晶胞的每个角上和晶胞中心都排列有 一个原子。体心立方晶胞的每个角上的原子为相邻的八个晶胞所共有。体心立方晶胞中属于单个晶胞的原子数为 $\frac{1}{a}$ ×8+1=2个。

属于这种类型的金属有 Cr、Mo、W、V、α-Fe 等。它们人多具有较高的强度和韧性。

### 2. 面心立方晶格

面心立方晶格的晶胞如图 2.8 所示。其晶胞也是一个正立方体、晶胞的三个核边长度 a=b=c、晶胞核边夹角  $\alpha=\beta=y=90^\circ$ ,其晶格常数也共用一个晶格常数 a 表示。面心立方晶胞中距离最近的方向是面对角线,所以原子半径  $r=\sqrt{2}/4$  a。面心立方晶格的致密度为 0.74、在面心立方晶胞的每个角上和立方体六个面的中心都排列有一个原子。面心立方晶胞的每个角上和立方体六个面的中心都排列有一个原子。面心立方晶胞的每个角上的原子为相邻的两个晶胞所共有。而每个面中心的原子为相邻的两个晶胞所 其行。面心立方晶胞中属于单个晶胞的原子数为 $\frac{1}{a}$ ×8+ $\frac{1}{a}$ ×6=4个。



图 2.7 体心立方晶胞示意



图 2.8 简心立方晶胞示意

属于这种类型的金属有 Al、Cu、Ni、y-Fe 等,它们大多具有较高的塑性。

### 3. 密排六方晶格

密排六方品格的品脆如图 2.9 所示。其品胞是一个二六枝柱体,品胞的二个枝边长度  $a-b \pm c$ . 品胞枝边夹角  $\alpha-\beta-90^\circ$ 、  $y-120^\circ$ ,其品格常数用正六边形成面的边长 a 和品



• <sup>2</sup>P

胞的高度 c 表示。密排六方晶胞,在理想情况下:层原子都紧密接触,轴比  $^c$   $\sqrt{8/3}$  1.633,

晶胞中原子相距最近的方向是上下底面的对角线,所以原子半径r=1/2a。密排六方晶格的 致密度为 0.74。在密排六方晶胞的两个成面的中心处和1 一个角上都排列有一个原子,柱 体内部还包含着:个原子。每个角上的原子同时为相邻的六个晶胞所共有,而中心的原子 同时属于相邻的两个晶胞所共有,而体中心的一个原子为该晶胞所独有。密排六方晶胞中 属于单个晶胞的原子数为1/6×12+1/2×2+3=6个。

属于这种类型的金属有 Mg、Zn、Be、 $\alpha$  Ti、 $\alpha$  Co 等,它们大多具有较大的脆性,塑性较差。

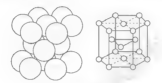


图 2.9 密排六方晶胞示意

### 2.2 金属的实际晶体结构

### 2.2.1 多晶体结构和亚结构

如果一块晶体,具内部的晶格位向完全一致时,我们称这块晶体为"单晶体"或"理想单晶体"。以上的讨论指的都是这种单晶体中的情况。在下业生产中,只有经过特殊制作者能获得内部结构相对完整的单晶体。 般所用的工业金属材料,即便体积很小,其内部仍包含有许许多多的小晶体、每个小晶体内部的晶格位向是一致的,而各个小晶体的间位向都不同,如图 2.10 所示。把这种外形不规则的小晶体称为"晶粒"。晶粒与晶粒间的界面称为"晶界"。这种实际上由多个晶粒组成的晶体称为"岛晶体"结构。由于实际的金属材料都是多晶体结构, 般测不出其像在单晶体中那样的各向异性,测出的是各位向不同的晶粒的平均性能,结果便实际金属不表现各向异性,而显示出各向同性。

晶粒的尺寸通常很小,如钢铁材料的晶粒 般在 10<sup>-1</sup>mm~10<sup>-1</sup>mm, 故只有在金相显微镜下才能观察到。图 2 11 是在金相显微镜下所观察到的 L 业纯铁的晶粒和晶界。这种在金相显微镜下所观察到的金属组织, 称为"显微组织"或"金相组织"。



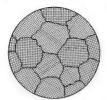






图 2.11 工业纯铁的显微组织

### 2.2.2 实际金属晶体缺陷

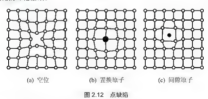
我们将实际晶体中偏离理想结构的区域称为晶体缺陷。根据几何形状特征, 可将晶体 缺陷分为点缺陷、线缺陷和而缺陷一类。

在金属甲偏离规则排列位置的原子数目很少, 至多占原子总数的千分之一, 所以实际 金属材料的结构还是接近完整的。但是尽管数量少, 这些晶体减陷却对金属的塑性变形、 强度、新数等起看决定性的作用, 并且还在金属的阅透相变, 扩散等过程中起重要作用。 因此, 晶体缺陷的分析研究具有重要理论和实际激发。

### 1. 点缺陷

点缺陷是指在三维尺度上都很小的, 不超过几个原子直径的缺陷, 亦称为零维缺陷。 主要有空位、置换原子、间隙原子三种, 如图 2.12 所示。

如果品格上应该有原子的地方没有原子,有那里就会出现"空洞",这种原子堆积上 的樂曆称为"空位", 异类原子古基品格的结点位置的缺陷称为"置换原子";在品格的 某些空隙处出现多余的原子或挤入外来原子的缺陷称为"间隙原子"。空位、置换原子和 间隙原子的存在,均会使周围的原子偏离平衡位置,引起附近品格畸变。点缺陷是金属扩 龄和周察缉化的理论基础。



### 2. 线缺陷

线缺陷是指晶体内沿某 条线,附近原子的排列偏离了完整晶格所形成的线形缺陷区。





其特征是: 一维尺度很小, 而第三维尺度很大, 亦称 为一维缺陷, 位销就是一种最重要的线缺陷。位销在晶体 的塑性变形, 断裂、强度等一系列结构敏感性的问题中均 起着主要的作用, 位错理论是材料强化的重要理论。

品体中某处有一列或者下列原子发生有规律的错排现象叫做位错,位错可视为品格中一部分品体相对于另一部分晶体的局部滑移而造成的结果。位错有刃型位错。 型位错等。形式比较简单的是如图 2.13 所示的刃型位错。 在这个晶体的某一水平面(ABCD)的 1.万,多出一个原子面(EFGH),它中断于 ABCD 面上的 EF 处,这个原子面如同刀刃一样插入晶体,故称刃型付错。在位错的附近区域,品格发生了临悔。

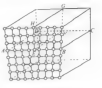


图 2.13 刃型位错示意

### 3. 而缺陷

面缺陷是晶体中不稳定区域,原子处于较高能量状态,它能提高材料的强度和塑性。 细化晶粒、增大晶界总面积是强化晶体材料力学性能的行效手段。同时,它对晶体的性能 及许多过程均有极重要的作用。

品体缺陷在晶体的塑件、强度,扩散以及其他的结构破感性问题中起看上要的作用。 近年来对晶体缺陷的理论和实验的研究,进展非常快。还需指出,上迷缺陷都存在于晶体 的周期性结构之中,它们都不能取消晶体的点阵结构。我们既要注意晶体点阵结构的特点, 又要注意到其非完整性的一面,才能对晶体结构有一个比较全面的认识。

### 2.3 纯金属的结晶与铸锭

### 2.3.1 纯金属的结晶

### 1. 金属结晶的基本概念

金属白液态经冷却转变为固态的过程是原子从排列不规则的液态转变为排列规则的晶态的过程。此过程称为金属的结晶过程。研究金属结晶过程的基本规律,对改善金属材料的组织和性能。都具有重要的意义。

」、义地讲, 金属从一种原子排列状态过渡为另一种原子规则排列状态的转变都属于结品过程。 金属从液态过渡为固体晶态的转变称为一次结晶, 而金属从一种固态过渡为另一种固态的转变称为二次结晶。

### 2. 纯金属的冷却曲线和过冷现象

纯金属都有 个固定的熔点(或称平衡结晶温度、理论结晶温度),因此纯金属的结晶



过程总是在 个扣定的温度下进行。金属的理论结晶温度可用热分析法来测定,即将液体 金属放在坩埚中以极其缓慢的速度进行冷却,在冷却过程中,每隔一段时间测量 次温度 并记录下来。这样就可以获得如图 2.14(a)所示的纯金属冷却曲线。

由此曲线可见,液态金属从高温开始冷却时,由于周围环境的吸热,温度均匀下降, 状态程持不变, "温度下降到"6.时, 金属开始结晶,放出结晶带热,抵消了金属向四周散 山的热量,因而冷却曲线上出现了"平台"。持续 段时间之后,结晶完毕,固态金属的 温度继续均匀下降,直至室温。

曲线上平台所对应的温度  $T_0$  为理论结晶温度。平台所对应的时间就是结晶过程所用的时间。

在实际生产中,金属自液态向固态结晶中,有较快的冷却速度,使液态金属的结晶过 积在低于理论结晶温度的某一温度  $T_1$  下进有[图 2.14(b)],通常把实际结晶温度低于理论结 扁温度的现象称为过冷现象,理论结晶温度与实际结晶温度的差  $\Delta T$  称为过冷度,过冷度  $\Delta T = T_1 - T_2$ 

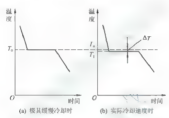


图 2.14 纯金属的冷却曲线

过冷是金属结晶的必要条件,但同一种金属结晶时的过冷度不是一个恒定值,它与冷却速度有关,结晶时的冷却速度越快,过冷度就越大,金属的实际结晶温度也就越低。

### 3. 纯金属的结晶过程

金属的结晶都要经历晶核的形成和晶核的长人两个过程(图 215)。但从整体二说,先 析出的晶核长大的同时,液态金属中又不断产生新的晶核,形核和长大两个过程是交错重 叠的。



图 2.15 金属结晶过程示意





- 1) 形核
- 在金属结晶过程中,晶核的形成有两种方式:自发成核(均质成核)和非自发成核(异质成核)。
- (1) 自发成核。在被态下,当过冷度达到一定人小 之后,液体具备了进行结晶的条件,液体中那些超过一 定大小(大于临界晶核尺寸)的短程有序原子集团便由不 稳定开始变得稳定,不再消失,而成为结晶核心。这 从液体结构内部自发长出结晶核心的过程称为自发成 核(所形成的结晶核心林为自发晶核。或称为均质核心)。

温度愈低,即过冷度愈大,金属由液态向固态转变的动力愈大,能稳定存在的短程有序原子集团的尺寸可以愈小,所生成的自发晶核愈多。但是过冷度过大或温度过低时,由于生成晶核所需要的原子扩散能力下降,生核的速率反而减小。所以,生核速率 N 与过冷度有 割 216 所示的关系。

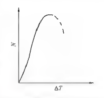


图 2.16 晶体生核速率与过冷度的关系

(2) 非自发成核。实际金属往往是不纯净的,内部总含有这样或那样的外来杂质。杂质的存在常常能够促进晶核在其表面上的形成。这种依附于杂质而生成晶核的过程称为非自发成核(所形成的结晶核心称为非自发晶核、或称为异质核心)。

按照生核时能量有利的条件分析,能起非自发成核件用的杂质,必须符合"结构相似、尺寸相当"的原则。只有当杂质的品体结构和品格参数与金属的相似或相当时,它才能成为非自发晶核的基底,容易不其上生长出品核来。但是,有一些难解杂质,虽然几品体结构与金属的相结构差距县远。但由于表面的微细凹孔和裂缝中有时能效留未熔金属,故也能强烈地促进非自发品核的生成。

- 自发成核和非自发成核是同时存在的,在实际金属和合金中,非自发成核比自发成核 更重要,往往起优先、主导的作用。
  - 2) 长大

晶核形成后, 丌始长人。晶体长人的过程也就是被态金属中的原子不断向晶体表面堆砌、周液界面不断向液态金属中推移的过程。晶体生长, 界面处也需要有一定的过冷, 这种界面推进所需要的过冷度称为动态过冷度, 记为 ΔT。

品体长大机制,即液态金属原子向固液界血堆砌的具体方式与界面的微观结构密切相关。从原子尺度看,固液界面可以分为小平面(型)界面和非小平面(型)界面两大类,如图 2.17 所示。

非小平面整界面生长过程中,固态 一侧只有 50%左右的结晶位置散乱地随机分布有固态金属原了。形成高低不平几个原了层厚度的固态与液态金属之间的过渡层。在原子尺度范围内是粗糙不平的。小平面型界面则是基本完整的原子密排晶面,界面处液、固态截然分升,在原子尺度范围内是平滑的。必须指出,以上的界面分类是按原子尺度划分的。在显微尺度范围内,非小平面型界面由于散乱原子分布的随机性反面显得较为平直光滑;而小平面型界面则由若干个轮廓清晰的小晶面构成,在显微尺度范围内,生长界面是参差不齐的。



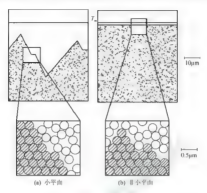


图 2.17 界面形状

具有非小平面型界面的物质,生长过程中界面上始终有一半的结晶位置空着,激态金属原子可以等效占据界面任何位置连续向上堆砌。于是因被界面连续、均匀地垂直向前推进。这种生长称为连续长人(或重直长人)。连续长人时有较人的生长速度,需要的动态过沙段 AT<sub>6</sub> 小到几乎难识测定的程度,仅为10°~10°K,绝人多数金属生长时具有非小平面型界面结构,所以连续生长机制质用于绝大多数金属的结晶长大过程。

小平面型界面的晶体生长上要有两种机制; 维形核机制和晶体缺陷生长机制(图 218)。 维形核生长时,首先在界面上形成三维的满层状晶核,然后液态金属原子维 朝到 维晶核侧投所形成的台阶上,使海层清界面扩展而转滴整个界面,界面推进一个晶面间距。此后生长中断,界面的继续推进必须借助于一维形核产生新的台阶,所以二维形核生长无空蚀的。 维形核生长机制的实验根据不多。若在固浓异面上在在某些可以提供现成生长台阶的晶体缺陷,则液态金属原子就可以连续地向上堆砌面使晶体得以生长。最简单的台阶便是存在于小平面界面上的螺型位铝的露头(图 2.18),此时界面成为一个螺旋曲,并且形成现成的生长台阶,此种螺旋式台阶在生长过程中不会消失。避免了一维生核的必要性,从而使生长速度加快,很多合金中的非金属物质都是通过晶体缺陷生长机制进行生长的。

晶体生长时有两种散热情况,对晶体的生长形态影响不同。

(1) 固液界面前方为正温度梯度时的平面长大。正温度梯度是指界面前方液态金属中 的温度殖病界面距离增加而提高的温度分布状况。金属溶液浇入铸型、型壁散热、速接近 搭液中心温度越高。此时的温度分布即是止温度梯度,如图 2.19(a)所示,此时液态金属的(过 热)热量和界面推进时释放的结晶被步通过固相导走,结晶而沿缘液中的过冷度脑塞界面距。



离增加而减小。在正温度梯度时,界面上偶然产生的任何突起必将伸入过热的熔体中被熔 化,宏观平坦的生长界面是稳定的[图 2.20(a)],此时的界面生长方式称为平面长大。

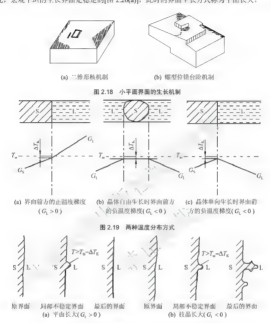


图 2.20 液态金属中温度分布对纯金属结晶过程的影响

(2) 固液界面前方为负温度梯度时的枝晶长大。负温度梯度时[图 2 19(b)、(c)], 过冷度 随禽界面距离增加而增加。负温度梯度情况。假产生于熔体内部晶体的自由生长过序。被 念金屬形核通常有几度甚至 | 几度的过冷、盐核折出长大时释放的结晶潜热使界面温度很 快升高到接近熔点 「加速度」,在固液界面前方建立起负的温度梯度。晶体只需界面处有很 小的动态过冷度就可生长,之后晶体生长的结晶潜热就通过液态金属传走。负温度梯度使 界面前方存在一个很大的过冷区域,这时宏观平坦的界面不稳定[图 2.20)。界面上偶然产





生的凸起必将和过冷度更大的熔体接触而更快地向前生长,形成 个伸向熔体的上于, 称为一次(晶)轴, 一次轴侧面由于折出结晶潜热使温度升高,于是侧面也面临过冷, 从面侧面的圆然凸起也会发展成所谓。次(晶)轴, 、次轴上达可能长出一次(晶)轴, 最后形成树枝晶。 这种界面生长方式则称为枝晶长大, 如图 2.21 所示。

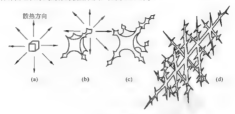


图 2.21 枝晶长大示章

枝晶长大时, 伸展的晶轴具有一定的晶体取向, 且与晶体结构类型有关。例如面心立 方和体心立方的金属, 其树枝晶的各次晶轴均滑(100)方向长大, 各次晶轴被此垂直。当然, 不是立方晶素的金属, 各次晶轴可能够此并不垂直。

枝晶长人是实际金属最常见的生长方式,晶体的树枝曾架 方面生长由更高次的晶轴, 方面晶轴不断加粗,熔体消耗完毕,各次高轴互相接触而形成 个充实的晶粒。晶粒间 的交界血称为晶界。金属晶体是这些小晶粒组成的多晶体。如果枝晶在三维空间得以均衡 发展、各方向 次轴近似相等,这时形成的晶粒称为等轴(枝)温。例如金属晶体在具有负 的温度粮度的过冷熔体中自由生长就会生成等轴晶。

### 2.3.2 细化铸态金属晶粒的措施

### 1. 晶粒大小与性能的关系

念属的晶粒大小对念属的性能影响很大, 般是晶粒愈细,强度、硬度愈弯,塑件、韧性愈好。例如绝联晶粒平均直径为 97  $\mu$ m 时,  $R_m=165 M Pa$  ,  $R_d=40 M Pa$  , A=28.8% ; 而晶粒平均直径为 1  $\mu$ m 时,  $R_m=278 M Pa$  ,  $R_d=116 M Pa$  , A=50% 。 因此,通常希望钢铁材料的晶粒缝细越好。 但是, 有些情况下希望晶粒越粗越好,例如, 制造变压器的计划 片, 晶粒越粗、 磁滞栅耗越小, 效率越高。

### 2. 晶粒大小及其控制方法

常用的金属材料是由无数个品粒组成的多晶体。每个品粒的大小称为品粒度。目前 L 也生产中人都采用品粒度等级来表示品粒的人小。标准品粒度共分 8 级。1 级品粒最和,5 级品粒最小。生产中,通常是在放大 100 倍的金相显微镜下,用标准品粒度等级对金属材料进行比较评级。

金属的结晶过程是晶核的形成与长人同时进行的过程。因此,影响晶粒大小的主要因





素是形核率N(单位时间、单位体积中产生的晶核数)和长大速度G(单位时间内晶核长大的平均速度)。凡能促进形核率N、抑制长大速度G的因素,均能细化晶粒。金属材料单位体积中的晶粒数日Z、或单位面积上的晶粒数日Z、与N、G存在下列关系;

$$Z_v = 0.9(N/G)^{1/4}$$
 (2-2)

$$Z_s = 1.1(N/G)^{1/2}$$
 (2-3)

生产中,为了细化铸件晶粒,常采用以下方法:

#### 1) 增加过冷度

金属结晶时的过冷度与形核率、长大速度的影响如图 2.22 所示。由图中看出,形核率和长大速度随过冷度的增加而增加,并在一定的过冷度时各自达最大值。而后过冷度再增加时,形核率和长人速度却逐渐减小。这是因为结晶过程中,自由能差是晶核形成与长人的驱动力,而液体中原子迁移能或扩散系数是晶核形成和长大的必高条件。在过冷度较小时,虽然扩散系数人,但自由能差小。所以形核率和长大速度都较小,过冷度很大时、虽然自由能差大,但扩散系数小,原子扩散树难,故晶核形成与长大也难。过冷度再大时、凝固后的金属已不是晶体,而是非晶金金属。但是,经实验研究表明,在一般液态金属可以达到的边冷的范围 在一般液态金属可以达到的边冷的范围 在一般液态金属可以达到的边冷的范围 在 超浓态金属可以达到的边冷的范围 在 超浓态金属可以达到的边冷的范围 在 超浓态金属可以达到的边冷的范围 在 超

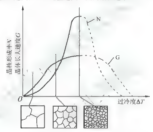


图 2.22 过冷度与形核率和长大速度的关系

在生产中,提高过冷度的方法有采用金属型铸造、局部加冷铁及采用水冷铸型等。但 足,对人型铸件,很难获得人的过冷度。而且人的冷却速度又增加了铸件变形与开裂的倾 向,因此,在工业生产中多采用孕育(变质)处理方法细化晶粒。

#### 2) 孕育(变质)处理

在滤注前往液态金属中加入一些细小的、稀熔的物质(称學育剂或变质剂),以改变液态金属结晶过程,从而起到细化晶粒、改善组织作用的一种上艺处理方法。从更严格的意义上评,影响形核过程促使形核的处理工艺称孕育,影响晶体生长过程的处理工艺称为变质。但存很多情况下,两个技术语往往混用。例如强钢中加入钒、钛等。可以形成能促进非自发形核的 TiN、TiC、VN、VC 而达到细化晶粒的目的。 在转铁中加入时铁、研钙,可以保护確以石墨形式析出并体转铁组织中的石墨和化。提倡合金中加入铁铁、铸能存储





表面的固有生长台阶上吸附,阻止矿的生长、使合金组织细化、并且矿由板片状变为纤维状、显著改善了铝硅合金的强度和韧性。

#### 3) 附加振动

对于形状非常复杂的铸件,可以来用机械、超声波、电磁振动等,使液态金属在振动 时结晶、促进正在成长的枝晶熔断成碎晶而细化,而且碎晶又成为新的晶核,增加了形核 率 N, 也使品粒细化。

#### 2.3.3 金属的同素异构转变

多数固态纯金属的晶格类型不会改变, 但有些金属(如铁、锰、锡、钛、钴等)的晶格 会因温度的改变而发生变化, 因态金属在不同温度区间具有不同晶格类型的性质, 称为同 紊异构性, 材料在固态下改变晶格类型的过程称为同素异构转变。

图 2.23 为纯铁的冷却曲线,该图表明纯铁在结晶后继续冷却至宰温的过程中,会发生 两次晶格结构转变,基转变过程如下;

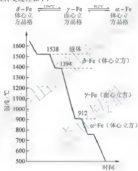


图 2.23 纯铁的冷却曲线

液态纯铁在 1538 C时进行结晶,得到具有体心立方晶格的  $\delta$  - Fe。  $\delta$  - Fe 继续冷却到 1394 C时发生同素异构转变,成为面心立方晶格的  $\gamma$  - Fe。  $\gamma$  - Fe 再冷却到 912 C时 又发生一次同素分构转变,成为体心立方晶格的  $\alpha$  - Fe。

同素异构转变具有十分重要的实际意义。 钢的性能之所以是多种多样的, F昆由于对 其施加合适的热处理,从而利用同素异构转变来改变钢的性能。 此外, 由于同素异构转变 的过程中有体积的变化而形成较大的内应力。例如, y Fe  $\rightarrow \alpha$  – Fe 时,体积膨胀约为 1%。 这样导致产生变形和裂敛,须采取适当的 工艺措施 子以防止。





#### 2.3.4 金属的铸锭组织

过冷度和难将杂质对金属的结晶过程公产生很大的影响,此外,结晶过程还可能受其 它各种各样因素的影响。如金属的浇注温度、浇注方法和铸件的截面尺寸等。下面通过金 属铸锭的剂面组织来说明铸件的组织特点。其典型的宏观组织从表面到中心分别由细晶粒区、 杆状晶胶区和粗大等轴晶粒区:是组成。如图 2.24 所示。

#### 1. 表面细晶粒区

表面细晶粒区的形成上要是因为金属液制洗入铸 锭模时, 模壁温度较低, 表层含属受到剧烈的冷却, 造成了较大的过冷所致。此外, 模壁的人工晶核作用 也是这层晶粒细化的區因之一。

#### 2. 柱状晶粒区

柱状晶粒区是紧接表面细晶粒区向铸锭中心长出的,层长轴尾品粒。它们的轴向是垂直于模壁的。柱 状晶粒的形成主要是因为铸锭垂直于其模壁散热的影响。 在表层细晶粒形成时,随着模壁温度的开高,铸锭的冷却速度便有所降低,晶核的形核率不如长大速度大、各晶粒便可引到致快的成长,此时所有校轴垂直上极中的成长。不致因相互抵触而受到限制,所以具有这些晶粒才可能优先得到成长,从而形成柱状晶粒。



图 2.24 金属铸锭的组织示意

表面夠請疑。
 有状晶粒区
 中心等納品粒区

# 3. 中心等轴晶粒区

随着柱状晶区的发展,液体金属的冷却速度很快降低, 过冷度大大减小, 温度差不断 降低。散热的方向性已不明显。而趋于均匀冷却的状态。同时由于种种原因, 如液体金属 的流动可能将。 些未熔杂质推全转锭中心、或将柱状晶粒的枝晶分枝冲断, 额移到各锭中 心, 它们都可以成为剩余液体的晶核, 这些晶核由于在不同方向上的长大速度相同, 因而 便形成效粗大的等轴晶粒区。

铸锭组织从表层到心部是不均匀的。通过改变结品条件可以改变这三层晶区的相对大 小和晶粒的粗细,甚至可以获得具有两层或单独一个晶区所组成的铸锭。

铆锭 酸不希望得到柱状品粒组织,因为这时钢的塑性较差,而且柱状品粒平行排列呈现各向异性,在锻造或轧制时容易发生裂纹,尤其在柱状品粒区的前沿及柱状品粒铍比相通处,若存在低熔点杂质,则可形成一个则显的脆弱界面,更容易发生开裂。所以生产中经常采用振动浇注或变质处理等方法来抑制结晶时扎状晶粒区的扩展。而对于某些特性则高希望获得柱状品粒,如涡轮叶片,常采用定向凝固法行意使整个叶片田同一方向、平行排列的柱状盐粒构成。因为这种结构沿一定方向能承受较大的负荷而使涡轮叶片具有良好的使用性能。此外,对于具有良好塑性的有色金属如铜、铝等)也希望很多。柱状品粒组织。因为这种组织较致密,对力学性能有利,而在压力加工时,由于这些金属本身具有良好的塑性,而不至于发生开裂。



在金属铸锭中,除组织不均匀外,还经常存在有各种铸造缺陷,如缩孔、缩松、气孔 及偏析等。

#### 2.3.5 定向凝固和连铸技术以及单晶的制取

#### 1. 定向凝固

定向凝固是指在凝固过程中采用强制手段, 在凝固金属和未凝固金属熔体中建立起特定方向的温度梯度, 从而使熔体沿着与热流相反的方向, 按照要求的结晶取向凝固的一种铸造工艺。

普通转件一般均由无一定结晶方向的多晶体组成。在高温疲劳和蠕变过程中, 垂直于 上应力的横向晶界往往是裂纹产生和扩展的上要部位, 也是涡轮可片高温工作时的薄弱环 节。采用定向凝固技术可获得生长方向与上应力方向 致的单向生长的柱状晶体。定向凝 因由于消除了横向晶界,从而提高了材料抗高温蠕变和疲劳的能力。定向凝固转件的组织 分为样状、单晶和定向块晶 3 种。

铸件定向凝固需要两个条件;首先,热滤向单一方向流动并垂直于生长中的周 液界面; 其次,晶体生长前方的熔液中没有稳定的结晶核心。为此,在下艺上必须采取措施避免侧 向散热,同时在靠近周-液界面的熔液中应造成较大的温度梯度。这是保证定向杜晶和单晶 中长艇百。取向正确的基本要素。

定向凝固是研究凝固理论和金属凝固规律的重要手段,也是患备单晶材料和微米级(或 纳米级)连续纤维品高性能结构材料和功能材料的重要方法。自20世纪66年代以来,定向 蒸固技术发展很快。由最初的发热剂法、功率降低法发展到目前广泛应用的高速蒸烟法、 液态金属/空积法和连续定向滤图技术、现代航空发动机的涡轮叶片和导向叶宁是用势造高 混合令材料制成,这类材料品界在高温受力条件下是较薄弱的地方,这是因为品界处原子 排列不规则,杂质较多,扩散较快。于是人们设想利用定向凝固方法制成单晶,消除所有 品界,结果性能明显提高了。定向凝固技术,泛应用于高温合金、磁性材料。单晶中长、 自生复合材料的电备等方面,并且在类单晶金属间化合物、形状记忆合金领域具有极广阔 的应用重要。

#### 2. 连铸技术

亨利·贝塞麦是提出连铸思想的第一人。他在1858年铜铁协会伦敦会议的论文《模特不如连铸》中提出了这一设想,但一直到20世纪40年代,连铸上艺才实现上业应用。

连转即为连续转销(Continuous Steel Casting)的简称。在销售厂生产各类钢铁产品过程中,使用钢水凝固成型有两种方法。依线的保障法和连续转钢法。而在 20 世纪 50 年代在 欧美国家出现的连转技术是 项把钢水直接滤拌成形的先进技术。与依统方法相比,连转技术具有大幅提高金属收得率和转环原量。节约能源等显著优势。

连续铸钢的具体流程为钢水不断地通过水冷结晶器,凝成硬壳后从结晶器 卜 方出口连 续拉出, 经喷水冷却,全部凝固后切成坏料的铸造工艺过程。

从 20 世纪 80 年代,连铸技术作为上导技术逐步完善,并在世界各地上要产铜国得到 大幅应用,到了 90 年代初,世界各主要产铜国已经实现了 90%以上的连铸比。中国则在改 年开放后才竟正开始了对国外连铸技术的消化和移植,到 90 年代初中国的连铸比仅为 30%。





铸铁水平连铸课题曾为国家"七五"政关项目、铸铁经过水平连铸方法生产的型材、 无砂型铸造经常出现的火渣、缩松等缺陷、其表面平敷、铸环尺寸精度高、无需表面粗加 T,即可用于加丁各种零件。特别是铸铁型材组织致密,灰铸铁型材石墨细小强度高,球 铁型材石墨球细小圆整,机械性能兼有高强度与高韧性结合的优点。目前国际上铸铁型材 己广泛运用到制造液压阀体、高耐压零件、齿轮、轴、柱塞、印刷机辊轴及纺织机零部件。 在汽车、内燃机、液压、机床、纺织、印刷、制冷等行业有广泛用涂。

#### 3 单品制取

由 个品粒组成的晶体就是单晶体。制取单晶体的基本原理是保证液体结晶对具形成 一个晶核, 并由这个晶核长成一个单晶体。

图 2.25(a)为普通铸造叶片,图 2.25(b)为单向凝固生产的叶片,图 2.25(c)为单晶叶片。 单晶叶片的高温性能最好,单向凝固叶片次之。



(a) 普通铸造 、(b) 单向凝固

(e) 单晶叶片

#### 图 2.25 三种方法生产的飞机发动机叶片

制取单晶体的方法有挥发法、扩散法、水热法、重结晶法、盐析法等, 这里只简单介 绍较常用的挥发法和扩散法。

#### 1) 挥发法

将纯的化合物溶干适当溶剂或混合溶剂。理想的溶剂是一个易挥发的良溶剂和一个不 易摧发的不良溶剂的混合物,此溶液最好稀。些。用氯/氯黄泡染氧。容器可用橡胶塞(可缀 慢透过溶剂)。为了让晶体长得致密、要挥发得慢一些、溶剂挥发性人的可置入冰箱。大约 要几天到几星期的时间。

#### 2) 扩散法

在一个人容器内置入易挥发的不良溶剂(如戊烷、己烷),其中加一个内管、置入化合 物的良溶剂溶液。将大容器密闭、也可放入冰箱。经易挥发溶剂向内管扩散可得较好的品 体。时间可能比挥发法要长。

另外如果这 化合物是室温反应得到,且产物比较单 ,溶解度较小,可将反应物溶 液分两层放置, 不加搅拌, 今其缓慢反应沉淀出晶体。



### 小 结

统金属常见的晶格结构主要为体心立方、面心立方及密排六方3种类型。金属晶体中的晶面和晶向可以用晶面指数和晶向指数加以标注。

实际金属的晶体结构都存在着一些缺陷,按晶格缺陷的几何特征可将其分为 3 类: 点 缺陷、线缺陷和面缺陷。

金属的结晶是液态金属原于近程有序排列状态向固态金属原于长程有序排列状态转变 的过程,可以分为形核和晶核长大两个阶段,结晶的驱动力是固态金属和液态金属的自由 能之差,过冷提供了这一驱动力。形核时出现围液界面的界面能是形核的阻力,所以形核 不但必须过冷,而且过冷只有达到一定執值时,才能提供足够的驱动力促使形核。

品核长大所需的动态过冷度较小。因液界面从原子尺度可以分为小平面型界面和非小平面整界面, 绝大多数金属的固准生长界面是非小平面整界面, 以連续长大机制推进, 在 正温度梯度条件下, 统金属固液界面呈平面生长; 负温度梯度时, 呈核晶生长, 生成树枝 晶。晶核在过冷熔体中自由生长时,生成等轴枝,晶。

一般生产条件下增加液态金属的过冷度、孕育(变质)处理或附加振动,可以细化金属 材料的晶拉,显著改善其力学性能。

另外还介绍了金属铸锭的组织结构、同素异构转变、定向凝固、连铸技术以及单晶的 制取。

# 练习与思考

#### 1. 名词解释

- (1) 晶体: (2) 非晶体: (3) 晶格: (4) 晶面: (5) 晶向; (6) 致密度; (7) 过冷度;
- (8) 同素异构转变; (9) 变质处理。
- 2. 简答题
- (1) 晶体与非晶体的主要区别是什么?
- (2) 常见的金属晶格结构有哪儿种? Cr、Mg、Zn、W、V、Fe、Al、Cu 等各具有哪种品格结构?
  - (3) 实际金属晶体中存在哪些晶体缺陷? 它们对金属的性能有哪些影响?
- (4) 在立方晶体结构中, 平面通过 $y = \frac{1}{2}$ , z = 3, 并平行Fx轴, 它的晶面指数是多少? 请绘图表示。
- (5) 週出立方晶系中(110)晶面和[110]晶向,(101)晶面和[101]晶向,并说明它们之间存在的关系。
  - (6) 简述金属的结晶过程, 为什么 ·般金属结晶后会形成很多晶粒?
  - (7) 晶粒的大小对金属的性能有何影响? 在铸造生产中常采用哪些措施控制晶粒大小?
  - (8) 分析柱状晶的形成条件及其性能特点。



# 第3章

# 合金的相结构与二元合金相图

# (P) 数学提示)

工业生产中产泛应用合金材料。合金优异的性能与合金的成分、 晶体结构、组织形态密切相关、人们需要了解合金性能与这些因素之 同价变化规律。相图是研究这些规律的重要工具、工业生产中研究元 肃对某种金属材料的影响,确定熔炼、铸造、锻造、热处理工艺参数、 祖往都是以相应的合金相图为依排的。相图中,有二元合金相图、三 元合金相图和多元合金相图,作为相图基础和应用最广的是二元合金 相图。

# (7) 数学要求



## 3.1 合金的相结构

#### 311 基本概念

#### 1 00

由两种或两种以上的金属元素或金属元素与非金属元素组成的具有金属特性的物质称 为合金。例如,黄铜是铜和锌组成的合金、碳钢和铸铁是铁和碳组成的合金。

#### 2. 组元

组成合金的最基本、独立的物质称为组元。组元可以是纯元素,也可以是稳定的化合物。例如、Cu、Ni、Fe、C(石墨)、Fe<sub>3</sub>C 等均可作为合金的组元。金属材料的组元多为纯元素,陶瓷材料的组元多为化合物。

#### 3. 合金系

川给定组元可按不同比例配制出一系列不同成分的合金,这一系列合金熊构成一个合金系统。 商称合金系。两个组元组成的合金系为一元合金系。二个组元组成的合金系为三元合金系等。 例如,1.述的 Cu 和 Ni 组元可组成 Cu-Ni 一元合金系,Fe 和 Fe<sub>3</sub>C 组元可组成 B Fe-Fe<sub>5</sub>C 二元合金系。

#### 4 相

材料中具有同一聚集状态、同一化学成分、同 结构并与其他部分有界面分开的均匀 组成部分称为相。(Phase)。若材料是由化学成分、结构相同的同种品料构成。尽管各品粒 之间有界面附开。中它们仍属同一种相。若材料由化学成分、结构都不相同的几部分构成 的,则它们应属于不同的相。例如,纯金属是单相合金,倒在室温下由铁素体和渗碳体两 相组成。普通陶瓷由品相、玻璃相(即非品相)与气相二相组成。相结构指的娃某一相中原 子的具体排列操维。

#### 5. 组织

组织决定了材料的性能,有什么样的组织就有什么样的性能,而组织则是由材料的化 学成分和加工工艺共同决定的。在工业生产中, 般通过调整材料的化学成分和不同的加工工艺来控制和改变材料的组织,获得所需要的性能。



# -0

#### 312 固态合金的相结构

合金在熔点以上,通常各组元相互溶解成为均匀的溶液,称为液相。当合金溶液凝固(结晶)后,各组元之间产生相互作用,可能形成两种基本相:固溶体和金属化合物。

#### 1 固定体

合金在固态时,组元之间相互溶解。形成在某一组元晶格中包含有其他组元原子的新相,这种新相称为固溶体。保持原有晶格的组几称为海利。而其他组几称为海风。溶剂在合金中含量较多,溶质含量较少,溶解到溶剂中。固溶体的晶体结构由溶剂决定。如碳溶入 $\alpha$ —Fe中,形成以 $\alpha$ —Fe 为溶剂的固溶体,其晶格与 $\alpha$ —Fe 相同。仍为体心立方结构。

如果 A 和 B 组 π 形成固溶体, A 是溶剂, B 是溶质,则固溶体可记为 A(B)。为了方便, 固溶体一般用α,β,γ…符号表示。

在 定的温度和压力的外界条件下,溶质在固溶体中的极限浓度称为溶解度(或固溶度)溶解度有 定限物的固溶体称为有限固溶体,溶剂与溶质能在任何比例下互溶的固溶体称为无限固溶体。

根据溶质原子在溶剂晶格中所占位置的不同,固溶体可以分为置换固溶体和间隙固溶体两种类型。

- (1) 置換固溶体。溶质原子替代溶剂的部分原子占据溶剂品格的正常位置所形成的固体、称为置換固溶体。如图 3 (ta)所示。形成置換固溶体的基本条件是溶质原子自检与溶剂。原子直径相差较小。通常置换固溶体的溶解度部比较人。如果溶质与溶剂的组元原子直径相差较小,且晶格类型相同时,溶质原子可以不受数量限制任意特代溶剂原子,则形成无限固溶体。例如, Cu-Ni . 元合金系中的α相是无限固溶体。而 Pb-Sn :元合金系中的α相和 β β 相则是有限固溶体。
- (2) 何縣固溶体,溶质原子存在于溶剂品格向腺处所形成的固溶体,称为向腺固溶体, 如图 3.1(6)所示,遗常条件下,溶质原子直径与溶剂原子直径相差较大,两直径之比小于 0.59 时易形成此类固溶体。 间隙固溶体的固溶度均是有限的,是有限固溶体。 例如、铁碳 合金中的铁液体和奥氏体是碳(作为溶质)分别溶解到α—Fe 和y—Fe 中所形成的问隙固溶 体,它们的最大溶解度分别为0.0218%(质量分数,在727℃)和2.11%(质量分数,在1148℃)。

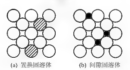
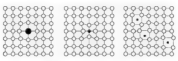


图 3.1 固溶体的晶体结构示意

(3) 固溶强化。无论哪种固溶体,由于溶质原了的渗入,固溶体的晶格都存在畸变现象、如图 3.2 所示。晶格畸变增大位错运动的阻力,使合金的塑性(溶移)变形变得更加困难。从而提高合金的强度和硬度。这种通过形成固溶体使合金强度和硬度提高的现象称为固溶幅化。





(a) 置换固溶体

(b) 间隙固溶体

固溶强化是合金强化的 种重要形式。在溶质含量适当时,可显著提高金属材料的强

向特強化定行空蚀化的 种型要水瓜。在降板含重近 1时,可显着延岭或城村村的独度和硬度,而塑性和韧性没有明显降低。纯铜的抗拉强度 R<sub>m</sub>为 220MPa,硬度为 40HBW、断面狡缩率 Z 为 70%。当加入 1%银形成单相固溶体后,R<sub>m</sub>升高到 390MPa,硬度用高到 70HBW,而 Z 仍有 50%。固溶体的综合机械件能好,常作为合金的基体相,与纯金属相比,固溶体的物理性能有较大的变化,如电阻率上升,电导率下降,磁矫顺力增入。

图 3.2 因溶体的晶格脑套

#### 2. 金属化合物

当溶质的含量超过溶剂的溶射度时,溶质元素与溶剂元素相互作用形成 科不同于任 -组元品格的新物质,这种新物质称为金属化合物。 殷可用分子式来表示组成,如钢中的 渗碳体(Fe<sub>2</sub>C),合金钢中的 VC,锡背铜中的 Cu<sub>5</sub>Sn。

金属化合物一般都具有高熔点、高硬度、高脆性等性能特点。当合金中由现金属化合物时,合金的强度、硬度和耐磨性提高。但塑性和韧性下降。金属化合物是合金中重要强化相。

根据金属化合物形成的规律和结构特点,常见的金属化合物有以下3种。

- (1) 正常价化合物。正常价化合物严格遵守化合价规律,可用确定的化学式表示。它通常由元素周期表中相简较远、电负性相差较大的两元素组成,如 Mg<sub>2</sub>Si、MnS、Mg<sub>2</sub>Sn、Cu<sub>2</sub>Se。这类化合物性能的特点是硬度高、脆性大。
- (2) 电子化合物。正常价化合物不遵守化合价规律但符合于一定电子浓度(化合物中价电子与原子数之比),由TB 族元素或过渡族元素与TB 族、IIIA 族、IVA 族、VA 族元素相结合而成。如 Cu-Zn 合金和 Cu-Al 合金中的 β 相(CuZn、Cu<sub>1</sub>Al)、γ 相(Cu<sub>2</sub>Zn<sub>8</sub>、Cu<sub>6</sub>Al<sub>4</sub>)和 ε相(CuZn、Cu<sub>4</sub>Al)。
- 电子化合物虽然可用化学式表示,但其成分可以在一定的范围内变化,因此可以把它 看作是以化合物为基溶解了其他组元的固溶体。
- 也子化合物主要以金属键结合,具有明显的金属特性,可以导电。它们的熔点和硬度 较高,在许多有色金属中为重要的强化相。
- (3) 间隙化合物。间隙化合物由过渡数金属与碳(C)、氮(N)、氮(H)、硼(B)等原子直径较小的非金属元素组成。尺寸较大的过渡缺元素占据品格的节点位置,尺寸较小的非金属元素则规则地嵌入晶格间隙之中。根据结构特点。间隙化合物可分为间隙相和复杂结构的间隙化合物。
- ① 间隙相。当非金属原子半径与金属原子半径之比小上 0.59 时,形成具有简单晶格 的间隙化合物,称为间隙相。间隙相组成元素间的比例一般能满是简单的化学式; M<sub>4</sub>X、 M<sub>2</sub>X、MX 和 MX<sub>2</sub>等(其中 M 代表金属元素, X 代表非金属元素)。一些间隙相及其晶格





类型见表 3 1, 过渡族金属的氮化物、钨(W)、钼(Mo)、钒(V)、钛(Ti)、铌(Nb)等的碳化物,都是间隙相。

表 3-1 间隙相的化学式与晶格类型

间隙相的化学式	钢中可能遇到的间隙相	晶格类型
M <sub>4</sub> X	Fe <sub>4</sub> N、Nb <sub>4</sub> C、Mn <sub>4</sub> C	而心立方
M <sub>2</sub> X	Fe <sub>2</sub> N . Cr <sub>2</sub> N . W <sub>2</sub> C . Mo <sub>2</sub> C	率排六万
	TaC、TiC、ZrC、VC	面心立方
MX	TiN、ZrN、VN	体心立力
	MoN. CrN. WC	简单六方
MX <sub>2</sub>	VC2、CeC2、ZrH2、TiH2、LaC2	面心ガ方

② 复杂结构的问题化合物。当非金属原子半径与金属原子半径之比大了 0.59 时,形成具有复杂结构的问题化合物。销中的 Fe(C. Cr<sub>3</sub>C.。 Fe<sub>4</sub>W<sub>2</sub>C、Cr<sub>5</sub>C, Mn<sub>1</sub>C、FeB、Fe<sub>5</sub>B 等都是这类化合物。Fe<sub>7</sub>C 是领债合金(领销)中的重要组成相,具有复杂的斜方结晶格,以中线原子可以部分地被锰(Mn)、铬(Cr)、镇(Mo)、钨(W)等金属所置模,形成以间歇化合物为基的固等体,如(Fe,Mn)<sub>2</sub>C、(Fe,Cr)<sub>2</sub>C等。

间隙相具有金属特性,有极高的熔点和硬度,非常稳定,是合金铜和硬质合金中重要 的组成相,适当数量、尺寸及分布的间隙相,可以有效地提高合金钢的强度,红硬性和耐 磨性。复杂结构的间隙化合物也具有很高的熔点和硬度,但比间隙相稍低,在钢中也起强 化相陷作用。表 3-2 是铜中常见间隙化合物的熔点和硬度。

表 3-2 钢中常见间隙相的熔点及硬度

类型	间隙相				复杂结构间隙化合物				
化学式	TıC	ZrC	VC	NbC	TaC	WC	MoC	Cr23C6	Fe <sub>3</sub> C
熔点/℃	3080	3472	2650	3608	3983	2785	2527	1577	1227
硬度 HV	2850	2840	2010	2050	1550	1730	1480	1650	~800

(4)第二相强化。在工业应用的合金中, 其组织一般是由固溶体和金属化合物组成, 固溶体塑性好作为基体相, 而金属化合物作为第二相分布在基体相上, 控制金属化合物的种类、数量、尺寸和分布, 可以获得所需的力学性能, 利用金属化合物提高合金强度和硬度的重要工程, 称为第二相强化。第二相强化是在固溶强化的基础上, 进一步提高合金力学性能的重要工程。

# 3.2 二元合金相图

#### 321 相图的概念

. 元合金相图是表示两种组元构成的具有不同比例的合金,在平衡状态(即极具缓慢加 热或冷却的条件)下,合金相随温度、化学成分发生变化的平面图形。由相图可了解合金的 结晶过程以及各种组织的形成和变化规律。目前、合金相图上要采用实验方法测定。常用





的有热分析法、膨胀法、磁性法等方法,可以通过合金相图手册来查阅某 合金的相图。

图 3 3 是铜镍。几合金相图,有液相(用 L 表示)和 Cu 与 Ni 形成的无限固溶体(用 α 表示)两个相。图中级坐标表示温度,横坐标表示合金成分。横坐标包含了 Cu Ni 二合金系所有合金的成分,最左侧代表线金属 Cu、最右侧代表线金属 Ni、从左到右合金中的 Ni 含量逐步提高。所以,横坐标上任何。点都代表一种成分的合金。通过成分(横)坐标上的任一点件的重线称为合金线,合金线上不同的点表示该成分合金在某一温度下相的组成。因此相图中的任意。点都代表某一成分合金作某一温度下相的组成。例如,α 点表示 Ni 的质量分数 w<sub>Ni</sub> — 30%的 Cu Ni 合金在 1200°C处于 L 和α 的两相状态; b 点表示 Ni 的质量分数 w<sub>Ni</sub> — 30%的 Cu Ni 合金在 1000°C处于 E 和α 的两相状态; b

兀合金相图有多种类型,其形式大多比较复杂,但复杂相图总可以看作由若干基本
类型的相图组合而成。下面重点分析。元勾晶相图和。元共晶相图,其他类型。元合金相
图仅作简单介绍。

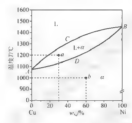


图 3.3 Cu-Ni 合金相图

#### 3.2.2 匀晶相图

两组元在液态和固态均能无限互溶所构成的相图称为 元匀晶相图。具有这类相图的 . 元合金有 Cu-Ni、Cu-Au、Au-Ag、Fe-Ni、Fe-Cr、W-Mo 等。 F 向以 Cu-Ni 合金相图 为例进行分析。

#### 1. 相图分析

如图 3.3 所示, A 点和 B 点是纯 Cu 和纯 Ni 的熔点, 分别为 1083 ℃和 1455 ℃。ACB 线 是各种成分 Cu-Ni 合金冷却时起始凝固点(或加热时完全熔化点)的轨迹线, 称为破相线, 该线以上合金都处于高温熔融的液态。ADB 线是各种成分 Cu-Ni 合金冷却时终止凝固点(或加热时开始熔化)的轨迹线, 称为固相线, 不该线以下合金个部呈α 固溶体。由固相线和液相线将相图分为 3 个区域: 液相线 ACB 以上的液相区 L。固相线 ADB 以下的 α 单相区, 液相线 ACB 与周相线 ADB 以市的 α 单相区, 液相线 ACB 与周相线 ADB 之间的液相 L 和同相 α 平衡具存的两相区 L+α。

#### 2. 合金的结晶过程

现以合金 K 为例,讨论合金的结晶过程,如图 3.4 所示。





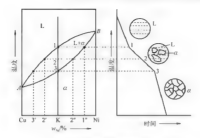


图 3.4 Cu-Ni 合金的结晶过程

#### 3. 杠杆定律

如上所述, 在合命的结晶过程中, 液相 L 和闭相 $\alpha$ 的成分及其相对质量都在不断地变化。在 L+ $\alpha$  两相 $^{1}$  某一 温度下各相的成分及其相对质量, 可通过杠料定律求得。

由图 3 5(a) n 知,合金 x 在 T 温度时,由 L 和  $\alpha$  两个平衡相组成。求 L 相和  $\alpha$  相的成分时可通过 x 点即 T 温度) 作水平线,此水平线与液相线的交点  $\alpha$  即为 L 相的成分  $x_1$ ,与 固相线的交点  $\delta$  即为  $\alpha$  和的成分  $x_2$ 。

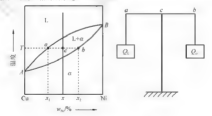


图 3.5 杠杆定律证明及力学比喻



设合金的总质量为 1. T温度时、液相的质量为  $Q_i$ ,固相的质量为  $Q_o$ ,温度 T 水平线与合金线 x 的交点记作 c. 如图 3.5(a)所示。根据质量守恒原理,液相和固相的质量之和应等于合金的总质量。液相 L.和固相g 之中  $N_i$  的总质量应等于合金中  $N_i$  的总质量。即

$$Q_L + Q_a = 1$$

$$Q_1 \cdot x_1 + Q_a \cdot x_1 = x$$

联立上述 式,解方程得

$$Q_{\rm L} = \frac{x_2 - x}{x_1 - x_1} \times 100\%$$
  $Q_{\alpha} = \frac{x - x_1}{x_1 - x_1} \times 100\%$ 

x, -x, 为线段 ab 的长度,x-x, 为线段 ac 的长度,x, -x 为线段 cb 的长度,故得

$$Q_L = \frac{cb}{ab} \times 100\%$$
  $Q_\alpha = \frac{ac}{ab} \times 100\%$ 

一式也可变换为

$$\frac{Q_L}{Q} = \frac{cb}{ac}$$
 或者  $Q_L \cdot ac = Q_a \cdot cb$ 

该式与力学中的杠杆定律相似[图 3.5(b)],因而被称作杠杆定律。需要特别注意的是, 杠杆定律只适用于相图的两相区,并且只能在平衡状态下使用。杠杆的端点为给定温度下两相的成分点,支点为合金的成分点。

#### 4. 枝晶偏析

問溶体合金在结晶过程中,具有存极具緩慢冷却使原子能进行充分扩散的条件下。因相≥的成分才能沿着固相线均匀地变化。最终获得与原合金成分相同的均匀。固溶体。但在实际上个条件下,冷却较快、原子扩散不能充分进行。形成的是成分不均匀的阴溶体。会结晶的固溶体含高熔点组元(如 Cu-Ni 合金中的 Ni)较多。后结晶的固溶体含低熔点组元(如 Cu-Ni 合金中的 Cu)较多。这种在一个晶粒内部化学成分不均匀的现象参为晶内偏析。

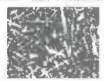


图 3.6 Cu-Ni 合金的枝晶偏析图(100×)

因为固溶体的结晶 般是按树枝状方式长大, 首先结晶出枝干, 剩余的液体填入枝间, 这就使先结晶的枝 下成分与后结晶的枝间成分不同, 由于这种晶内偏析 成树枝分布, 放又称枝晶偏析。图 3.6 为 Cu-Ni 合金 的基晶偏析的显微组织。

枝品偏析会影响合金的力学性能、耐腐蚀性能和加工工艺性能。通常把转件加热到高温低于固相线 200~100℃),进行长时间保温(数小时至几十小时), 消险转品偏析。这种处理称为扩散退火。

#### 3.2.3 共晶相图

两组元在液态时能以任何比例互溶,在固态时有限互相溶解或不能溶解,并发生共品 反应的合金系所形成的相图,称为一元共品相图。具有这类相图的合金系有 Pb Sn、Pb Sb、Cu-Ag、Al-Si、Zn-Sn等,下面以 Pb-Sn 相图为例进行分析。



# -0

#### 1. 相图分析

图 3.7 是 Pb Sn 合金相图, 下面分析重要的相和相区、线以及主要相反应。

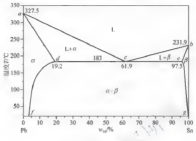


图 3.7 Pb-Sn 共晶相图

- (1) 相及相区。L、 $\alpha$ 和 $\beta$ 为合金系的 3 个单相。L 是液相。 $\alpha$ 是以 Pb 为溶剂、Sn 为溶质的固溶体。 $\beta$ 是以 Sn 为溶剂、Pb 为溶质的固溶体。相图中有 L、 $\alpha$ 和 $\beta$ :个单相区,L+ $\alpha$ 、L+ $\beta$ 和 $\alpha$ + $\beta$ 三个两相区,L+ $\alpha$ + $\beta$ 二个二相区。
- (2) 线。相图中 acb 为液相线,adceb 为固相线,a 点和 b 点分别是纯 Pb 的熔点(327.5°C) 和绝 Sn 的熔点(231.9°C)。 df 和 eg 分别是固溶体  $\alpha$  和固溶体  $\beta$  的溶解度曲线,  $\alpha$  和  $\beta$  的溶解度均随温度的下降而减小。
- (3) 共晶反应。相图中 dce 水平线{183  $^{\circ}$ 0}是共晶反应线。 在 183  $^{\circ}$ 0,成分为 c 点  $(\omega_{ss}$  =61.9%)的液相 L 要同时结晶出成分为 d 点 $(\omega_{ss}$  =19.2%)的 $\alpha$  相和成分为 e 点  $(\omega_{ss}$  =97.5%)的 $\beta$  相,反应式为

$$L_{c} \xrightarrow{183^{\circ}C} (\alpha_{d} + \beta_{c}) \qquad \text{RP} \quad L_{61.9} \xrightarrow{183^{\circ}C} (\alpha_{19.2} + \beta_{97.5})$$

上式的反应称为共晶反应或共晶转变。反应产物为 $\alpha$ 和 $\beta$ 两机机械混合物,称为共晶 体或共晶组织。反应的温度称为共晶温度。成分c 点称为共晶点。在平衡结晶过程中,凡 成分c d 点和e 点之间的合金在共晶温度(183°C)都会发生共晶反应。在共晶反应时,温度 恒定不变。L、 $\alpha$ 和 $\beta$ —三相平衡共存,各相成分偿持不变。

在相图中,成分为c点的合金称为共晶合金,成分在 $d\sim c$ 点之间的合金称为亚共晶合金,成分在 $c\sim e$ 点之间的合金称为过共晶合金。

#### 2. 合金的结晶过程

下面分析典型合金的结晶过程。对于在不同条件下结晶的合金相,采用在相的名称后 雨标注下标的方式加以区别。通常把直接从液体中结晶的固相称为初生相或一次相,用下标 1 表示或者不标注;从固态母和中析出的新固和称作次生相或,次相,用下标用表示。

(1) 共晶合金。图 3.8 中合金①为共晶合金, 当它冷却到 1 点时(共晶温度 183°C), 液



を合金将在恒温 F(需要有过冷度)发生共晶转变。全部形成( $\alpha_a + \beta_e$ )共晶体。该共晶体的  $\alpha$  相和  $\beta$  相通常是相工交替排列、形成一种方层状显微组织、记作( $\alpha + \beta_e$ )、继续冷却、共晶体中的  $\alpha$  相和  $\beta$  相的成分分别沿固溶线。d n g 变化、并析出 :次  $\beta$  相( $\beta_n$ ) 和  $\Box$  次 本相( $\alpha_n$ )、 $\beta_n$  和  $\alpha$  分别  $\beta$  日 日 相 和  $\beta$  紧密地连接在一起。 随 并  $\beta_n$  和  $\alpha_n$  的 析 出, 只晶体的 形态和 成分 不 发生 变化、 常温(2 点)下合金的 绍 发 为 (00%的  $(\alpha + \beta_n)$  共 晶体,由  $\alpha$  和  $\beta$  两 和  $\beta$  两 和  $\beta$  两 和  $\beta$  两 和  $\beta$  不  $\beta$  和  $\beta$  不  $\beta$  。

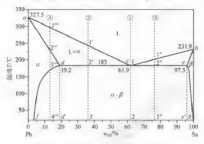


图 3.8 四种典型合金在 Pb-Sn 共晶相图中的位置

- (2) 业共晶合金。图 3.8 中合金②为业共晶合金。当它冷却到液相线 1/点时,开始从液相 L 中结晶出 "次  $\alpha$  相。随着温度下降, $\alpha$  相的量不断增加,L 相的量不断减少,L 相成分分离和线  $\alpha$  变化。 $\alpha$  相的成分沿固相线  $\alpha$  变化。当温度降到 2/点点晶温度 183 C 时,剩余 L 相称在中温上及中央局层应形成( $\alpha+\beta$ ) 共晶体。当共晶转变结束后,合金②的组织为 $\alpha+(\alpha+\beta)$ 。在 2/点温度以下, $\alpha$  相中不断析出  $\beta$ , 共晶体( $\alpha+\beta$ )保持成分和数量不变。室温 (3 点)下合金的组织为 $\alpha+\beta$   $(\alpha+\beta)$ ,因此,合金②的结晶过程可表示为: $L^{-1.2.3}$   $L^{-1.2.3}$   $L^{-2.3.3}$   $L^{-2.3.3}$   $L^{-2.3.3}$
- (4) 固溶体合命。d 点左侧和e 点右侧的合命在冷却过程中不会发生共晶反应,是勾晶 结晶过程。合金④冷却全 1 "点时结晶出一次 $\alpha$  相,随着温度下降。 $\alpha$  相的最不断增加,L 相的最不断减少,L 相成分治液相线 ac 变化, $\alpha$  相的成分治份相线 ad 变化。"温度降到 2"点时,L 相全部结晶成  $\alpha$  相,成分为合金的成分。在 2"一 $\alpha$ ""点温度范围内,是  $\alpha$  相自然冷却过程。"冷却到3"点时开始从 $\alpha$  相中不断折出  $\beta_n$  相,直到室温(4"点)。室温下合金的组织为 $\alpha$  +  $\beta_n$ 。仓金④的结晶过程可表示为;L "",1+ $\alpha$  ""  $\alpha$  ""  $\alpha$   $\alpha$
- 同理,e 点右侧的合金在冷却过程中,首先会从液相中结晶出 次 $\beta$ 相、最后从 $\beta$ 相 中析出 $\alpha_u$ 。在室温下,合金的组织为 $\beta+\alpha_u$ 。



#### 3 合全的组成相和组织组成物

从上述儿种典型合金的结晶过程可以看到,Pb Sn 合金结晶后室温下所得的组织中仅 有 $\alpha$ 和 $\beta$ 两个相,因此把 $\alpha$ 相和 $\beta$ 相称为合金的组成相。图 3.7 中各相区就是以合金的组成相填写的。从相图于册上合阅到的相图,各相区《般按合金的组成相填写。

随着合金中 Sn 含量的增加,依次出现 $\alpha$ 、 $\alpha+\beta_1$ 、 $\alpha+\beta_1+(\alpha+\beta)$ 、( $\alpha+\beta$ )、( $\alpha+\beta$ )、( $\alpha+\beta$ )、 $\beta+\alpha_1$ 、( $\alpha+\beta$ )、 $\beta+\alpha_1$ 、 $\beta+\alpha_1$ 

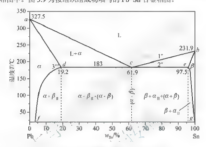


图 3.9 按组织组成物填写的 Pb-Sn 合金相图

每种组织的组成相的成分和相对质量以及组织组成物的成分和相对质量均可根据杠杆定律来确定。 表 3-3 列出了典型 Pb-Sn 合金们室温下组成相和组织组成物的相对质量的计算公式,其中 2g、f2、fg, fg, fg,

nie 00	th #III DL -C-	全全家坦下组成组新组织组成物的组对所是	

合 金	组成相的相对质量	组织组成物的相对质量		
共晶合金 (合金①)	$Q_{\alpha} = \frac{2g}{fg} \times 100\%  Q_{\beta} = \frac{f2}{fg} \times 100\%$	$Q_{(u \circ \beta)}$ =100%		
<ul><li></li></ul>	$Q_a = \frac{3'g}{fg} \times 100\% = Q_p = \frac{f3'}{fg} \times 100\%$	$Q_{a} = \frac{d^{2}g}{fg} \times \frac{2^{2}c}{dc} \times 100\% \qquad Q_{\phi_{0}} = \frac{fd^{2}}{fg} \times \frac{2^{2}c}{dc} \times 100\%$ $Q_{(a+ b )} = \frac{d2^{2}}{dc} \times 100\%$		



⊕&	机械制造基础(
647.00	10000000000000000000000000000000000000

合 金 组成相的相对质量		组织组成物的相对质量	
过具品个金 (合金®)	$Q_a = \frac{3^n g}{fg} \times 100\%$ $Q_{\parallel} = \frac{f  3^n}{fg} \times 100\%$	$Q_{ij} = \frac{fe^{i}}{fg} \times \frac{c2^{n}}{ce} \times 100\%  Q_{\alpha_{2}} = \frac{e^{i}g}{fg} \times \frac{c2^{n}}{ce} \times 100\%$ $Q_{(a+f)i} = \frac{2^{n}e}{ce} \times 100\%$	
直溶体合金 (合金④)	$Q_a = \frac{4^m g}{fg} \times 100\%$ $Q_\beta = \frac{f 4^m}{fg} \times 100\%$	$Q_{\alpha} - \frac{4^{m}g}{fg} \times 100\%$ $Q_{\beta_{11}} - \frac{f4^{m}}{fg} \times 100\%$	

在部分 二元共品相图中, 在固态下组元之间不溶解, 此类相图称为简单共品相图。 图 3.10(a)是两组元 A 和 B 在固态时彼此不溶解, 共晶体为两组元的混合物。图 3.10(b)是 固态下组元 B 不溶解组元 A, 面组元 A 溶解了部分组元 B, 其晶体为 A(B)固溶体和 B 组 元的混合物。

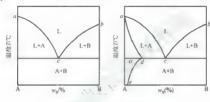


图 3.10 简单二元共晶相图

#### 3.2.4 其他相图

#### 1. 二元共析相图

图 3.11 的下半部为二元共析相图, 其形状与共晶相图类似。在恒定温度 T. F, 成分为 c 点的 y 相发生如下反应

$$\gamma = \frac{T_i}{(\alpha_d + \beta_e)}$$

这种在恒温下从一种固态母相中同时折出两种新固相的过程称为共析反应, c 点称为 共析点, dce 线称为共析线。共析反应与共晶反应的不同之处是反应前的母和不是液相, 而 是固相。

共析反应的产物称为共析体或共析组织。由于共析反应是在固态下进行的,原子的扩 散困难,转变的过冷度人。因此与其品体相比,其析体为更加细小的,均匀的两种合金相 交错分布的致密的机械混合物,有片层状、颗粒状、条棒状、螺旋状等多种形态,以片层 状和颗粒状最为常见。

与其晶相图类似,成分为c点的合金称为其析合金,成分在 $d\sim c$ 点之间的合金称为亚 共析合金,成分在 $c\sim e$ 点之间的合金称为过共析合金。



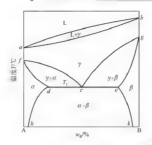


图 3.11 二元共析相图

#### 2 二元句品相图

两组元在液态时无限互溶,在固态时形成有限固溶体,并发生包晶反应的合金系构成的相限,称为二元包晶相图。具有包晶相图的合金系1要行 Pt-Ag、Ag-Sn、Al-Pt等,应用最多的 Cu-Zn、Cu-Sn、Fe-Fe-C 等合金系中也包含这种类型的相图。

元包品相图如图 3.12 所示。图中 adb 为液相线,aceb 为固相线,cf 为 A 组元任 $\alpha$  固溶体中的溶解度曲线,eg 是 B 组元伯 $\beta$  固溶体中的溶解度曲线。e 是包品点,成分为e点的合金冷却到温度 T(包晶温度)时发生包晶反应

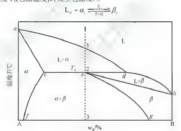


图 3.12 二元包晶相图

此时 $L_I$ 、 $\alpha$ 、 $\beta$ 、 $\Xi$ 相共存、成分确定,反应温度恒定。水平线 ced 为包晶线,成分在 c 点与 d 点间的合金,在包晶温度  $T_I$  下,均发生包晶反应。

与共晶相图类似,成分为 e 点的合金称为包晶合金,成分在 e 一。点之间的合金称为亚包晶合金,成分在 e 一。d 点之间的合金称为过包晶合金。





包晶合金(图 3.12 中合金 I)的结晶过程如下:液态合金冷却至 1~2 点温度之间,按匀晶结晶为式结晶出 "次  $\alpha$  相;冷却至 2 点温度包晶湿度间,液相 I 成分为 d 点。  $\alpha$  相前  $\beta$  为为 e 点。 发生包晶反应, $\beta$  相包围 $\alpha$  相而形成。包晶反应结束时, $\alpha$  相与液相 I 其后,令部牛成成分为 e 点的  $\beta$  相、温度继续下降,从  $\beta$  中析出  $\alpha$  。最后  $\alpha$  是一  $\alpha$  是一  $\alpha$  的组织为  $\beta$  +  $\alpha$  。

合令在结晶过程中,如果冷却速度较快,包品反应时原子扩散不能充分进行。则生成 的pl 网络体会发生较大的偏析。在β相中、原α处 A 组元的质量分数较高,而原液相 L 区 A 组元的质量分数较低,这种由于包晶反应而形成的偏析现象称为包晶偏析。包晶偏析可 以通过扩散退火消除。

#### 3 形成稳定化合物的相图

稳定化合物是指在熔化前既不分解也不产生任何化学反应的化合物。它具有 定化学 成分和固定的熔点, 在相图中可以用 条通过固定成分的垂直线来表示。它的结晶过程与 他金属相似。因此可以把稳定化合物看成 个组元。图 313 是 个具有稳定化合物 A<sub>m</sub>B<sub>n</sub> 的相似。A\_B\_格察个相似分为两个相对独立的相似,即 A-A\_B\_相图和\_A\_B\_相图。

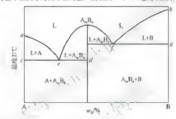


图 3.13 含稳定化合物的相图

#### 3.2.5 二元合金相图的分析步骤

在分析二元合金相图时,一般可按照下列步骤进行。

- (1) 首先分清相图中包含哪些基本类型的相图,如匀晶相图、共晶相图等。如有稳定 化合物存在,则以化合物为界,分成几个区域分别进行分析。
- (2) 在二元合金相图中,相邻相区的相数差为1(点接触情况除外)。两相区中的相一定 是由相邻的两个单相区中的相组成。
- (3) 找出一相共存的水平等温线、根据与水平线相邻的相区、确定。相转变,这是分析复杂相图的关键。一相反应等温线主要有共晶线、具析线和包晶线等3种。
- (4) 在单相区、相的成分与该合金的成分相同。在两相区、不同温度下各相的成分均 沿其相界线变化、各相的相对质量中由和朴定律求出。相平衡时、3 个相的成分固定。 相对质量在不断地变化,但是参与反应的两个母相或析出的两个新相的相对质量是固定的、 并可通过和杆定律求出。





相图表达了合金的成分、组织与温度之间的关系,而成分和组织是决定合金性能的主要因素。因此,在合金的相图与性能(使用性能和上艺性能)之间必定存在着某种联系。可以通过分析合金相图,学提合金的性能特点及其变化规律。作为配制合金、选择材料和制定主要的破据。

#### 1. 合金的使用性能与相图的关系

"几合金在室温下的平衡组织可分为两人类; 类是由单相固溶体构成的组织,这种合金称为(单相)固溶体合金,由匀晶转变获得;另一类是由两固相构成的组织,这种合金 称为两相混合物合金。共晶转变、共析转变、包晶转变都会形成两相混合物合金。

虽然单相固溶体合金的强度和硬度比纯金属有明显的提高,但还不能完全满足工程结构对材料性能的要求,因此,工程上常用的合金多是两相或多相组成的复杂合金,并常将 固溶体作为复杂合金的基体和。

两相混合物合金(如含共晶组织的合金)的力学性能和物理性能与成分呈直线变化关系。在平衡状态下,其性能约等于两相性能按质量分数的加权平均值。对于组织敏速的某些性能、如强度、硬度等。与组织的形态行很大关系。组织越细小、则强度越高。图 3.14(b) 中的虚线表示合金处在共晶成分附近时,由于合金中两相晶粒构成的细密的共晶体组织的比例人大增加。强度、硬度偏离与成分的直线变化关系出现一个高峰,其峰值的人小随着组织细密程度的增加而增加。

#### 2. 合金的工艺性能与相图的关系

图 3.15 为合金的转造性能与相图的关系。合金的转造性能取决于相图中液相线与固相线的距离结晶湿度范围的大小。合金的结晶温度范围越大,则形成枝晶偏折的倾向就越大。发达的树枝相即得合金液体的流动,存多形成分散的缩孔或缩处,合金的转造性能定;反之结晶温度在国小、缩孔集中,合金的转造性能好,共晶及其共晶附近的合金。结晶温度落图率。同时结晶温度低,液体流动性好,是比较理想的转造合金。

单相固溶体合金的变形抗力小,不易开裂,有较好的塑性,故压力加工性能好。两相 混合的合金,因组织中两相的塑性不同,又相界面较多,阻碍塑性变形,因此塑性加工性 能差。如果合金中含有较多的硬雕化合物时,其塑性加工性能会更差。

单相固溶体合金的切削加上性能差,其原因是硬度低,容易粘刀,表现为不易断屑, 表面粗糙度大等,而当合金为两相混合物时,切削加工性能得到改善。



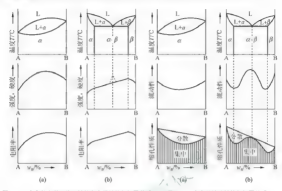


图 3.14 合金的力学及物理性能和力学性能与相图关系

图 3.15 合金的铸造性能与相图关系

## 小、结

具有工业应用价值的金属材料几乎都是合金。

固态合金中有两类基本相: 固溶体和金属化合物。固溶体可分为置接固溶体和间隙固 溶体、也可分为有限固溶体和无限固溶体、溶质原子溶入溶剂晶格可以提高合金的强度和 硬度。固溶体强化、是提高合金力学性能的重要手段。

金属化合物可分为正常价化合物、电子化合物和间隙化合物(间隙相和复杂结构的间隙 化合物), 金属化合物的性能特征足熔点高、硬度高、脆性大, 也是合金中的重要强化相。 间隙相对提高合金钢的强度、红硬性和耐磨性有重要作用。

二元合金相图是描述合金系在平衡状态下,合金相随温度和成分变化规律的平面图形,常见二元合金相图有匀晶相图、共晶相图和包晶相图等要型。匀晶合金平衡结晶特点是变温结晶、液相及图相的成分和相时质量随温度的变化而变化。共晶反应时,反应温度恒定不变。参与反应的3个相平衡共存,各相成分保持不变。

运用杠杆定律,可计算平衡组织中的组成相和组织组成物的相对质量。非平衡结晶会 产生枝晶偏析,可用扩散退火消除之。

合金的性能取决于合金的组织,合金中相的种类、数量、大小、形态与分布决定了合 金的组织,合金的使用性能和工艺性能与合金相图有规律性关系。

## 练习与思考

#### 1. 名词解释

- (1) 固溶体; (2) 金属化合物; (3) 相; (4) 组织; (5) 间隙相; (6) 共晶反应; (7) 共析反应; (8) 转晶偏析。
  - 2 简答题
  - (1) 简述固溶体、金属化合物在晶体结构与力学性能方面的特点。
  - (2) 二元合金相图表达了合金的哪些关系? 各有哪些实际意义?
  - (3) 试分析共晶反应、包晶反应和共析反应的异同点。
- (4) 为什么铸造合金常选用接近共晶成分的合金,而压力加工合金常选用单相固溶体成分合金?
  - 3. 分析题
  - (1) 根据图 3.9 的 Pb-Sn 二元合金相图,分析下列问题。
- ① 指出组织中β<sub>1</sub> 质量分数最多、最少的成分点; 共晶体最多、最少的成分点; 最容易和最不容易产生枝品偏析的成分点。
  - ② 说明含 Sn 量为 50%的合金在下列温度时,组织中有哪些相? 并求出相的相对质量。
  - a. 高于 300°C。
  - b. 刚冷到 183℃共品温度,转变尚未开始。
  - c. 在183°C, 共晶转变完毕。
- (3)分析 n<sub>s</sub>, =70%的合金,从液态缓慢冷却至室温的结晶过程,并计算室温下组织组成物和组成相的相对质量。
- (2) 山知 A 组元(熔点 600℃) 与 B 组元(熔点 500℃) 在液态无限互溶:在固态 300℃时,A 溶于 B 的最大溶解度为 30%。室温时为 10%,但 B 不溶于 A、在 300℃时,w<sub>B</sub>=40%的液态合金发生 均量反应。
  - ① 画出 A-B 二元合金相图。
  - ② 分析 w, -20%的合金结晶过程,并确定室温下组织组成物和组成相的相对质量。

# 第4章

# 铁碳合金相图与碳钢

# (2) 数学提示)

以铁碳合金为基础的碳铜、铸铁是工业上应用最为广泛的金属材料、铁碳合金相图是研究铁碳合金的成分、组织结构与性能关系的理论基础,通过铁碱相图可以确定螺铜、铸铁的熔炼、铸造、锻造和热处理的工艺参数、碳铜冶炼加工方便、力学性能较好,价格便宜、在工业、农业各个领域得到了极为广泛的应用、使用量占全部钢铁材料80%以上。

# (d) ####

本章让学生了解七类铁碳合金的平衡结晶过程和形成的组织, 并且运用杠杆定律,对平衡组织 中各种相及组织组成物的相对质量 进行计算;了解碳铜的分类方法、牌号、性能及用途。重点掌握铁 碱合金相图中的铁素体、奥氏体、渗碳体、珠光体和蒸氏体之间的 联系与区别,随碳含量的增加室温下七类铁碳合金的组织以及性能 的变化规律、铁碳合金相图的应用;重点掌握碳铜的主要分类、牌 进入性格及用法



## 4.1 铁碳合金相图

碳铜和铸铁是现代机械制造1.业中应用最广泛的金属材料,它们是由铁和碳为主要元素构成的铁碳合金。合金钢和合金铸铁实际上是有目的地加入一些合金元素的铁碳合金。为了合理地选用钢铁材料,必须掌握铁碳合金的成分、组织结构与性能之间的关系。

#### 4.1.1 铁碳合金的基本相及组织

铁碳合金在液态时铁和碳可以无限互溶,在固态时,根据碳含量的不同,碳可以溶解 在铁中形成固溶体,也可以与铁形成化合物,或者形成固溶体与化合物组成的机械混合物。 因此,铁碳合金在固态卜存在6、铁索体、铁索体、集氏体和渗碳体四种基本相以及珠光体 和囊压体面种基本组织。

#### 1. 铁素体(Ferrite)

破溶  $\Gamma_{\alpha}$   $\Gamma_{\rm E}$  形成的间隙固溶体称为铁素体,具有体心立方晶格结构。常用符号  $\Gamma_{\rm E}$  表、铁囊体的溶磁能力根外,随着温度的升高溶磁能力增加,727℃时溶磁能力最大,碳质  $\Gamma_{\rm E}$  发致。这到 0.0218%。铁素体的力学性能接近纯快、强度、硬度 很低,塑性和韧性很好。含有较多铁素体的铁磁合金位面低磁钢。另上进行冲压管塑料  $\Phi_{\rm E}$ 的  $\Gamma_{\rm E}$  。

在 1394 C以上,碳溶 $\int \delta - Fe$  形成的间隙固溶体称为高温铁素体,常用符号 $\delta$ 表示, 也称 $\delta$ 铁蓄体。

#### 2. 奥氏体(Austenite)

奥氏体是碳溶解在y-Fe 中形成的间隙固溶体, 具有面心立方晶格结构, 常用符号 A 表示。奥氏体在 1 148℃时其溶碳能力最大, 碳质量分数 w, 达到 2.11%。 在铁碳合命中奥 氏体存在于 727℃以上。奥氏体的硬度低, 塑性好, 通常把制加热到奥氏体状态进行镜澄。

#### 3. 渗碳体(Cementite)

渗磁体是铁和碳形成的 Fe<sub>3</sub>C 金属化合物,渗碳体中碳质量分数 w<sub>c</sub>=6 69%。性能特征 是硬度高(>800HBW),能性大、塑料极差(4=0)。如果铁碳合金中的渗碳体量过乏。将导 致材料的强度和塑性等力学性能量著下降,甚至失去「业应用价值。一定量的渗碳体若呈 细小而均匀地分布于基体之上,可以提高材料的强度和硬度。

渗碳体在 定的条件下,能分解形成石墨状的自由碳和铁:  $Fe_3C \rightarrow 3Fe+C(石墨)$ 。这一过程对链铁具有重要的意义。

#### 4. 珠光体(Pearlite)

珠光体是其析反应所形成的铁素体和渗碳体两相组成的机械混合物,平均碳质量分数we=0.77%,常用符号 P 表示。

常见的珠光体形态呈片层状,铁套体片(宽条)与渗碳体片(窄条)相互交替排列。珠光体中的渗碳体称为共析渗碳体,数量较少,质量分数为11.4%。

珠光体的强度、硬度、塑性和韧性介上铁素体和渗碳体之间。 片层间距越小,强度和 硬度越高。一般珠光体具有较高的硬度、强度和良好的塑性、韧性。



#### 5. 菜氏体(Ledeburite)

菜氏体是共品反应所形成的奥氏体和渗碳体两相组成的机械混合物, 平均碳质量分数 we=4.3%, 常用符号 Ld 表示。

菜氏体中的渗碳体称为共晶渗碳体,数量多,质量分数达到 47.8%,作为菜氏体的基体,奥氏体分布其中。

莱氏体由于含有较多的渗碳体,导致硬度高,脆性大,塑性很差。通常用于提高合金的耐燥性。

#### 4.1.2 铁碳合金相图分析

铁碳合金相图是研究铁碳合金的基础。碳质量分数  $w_c > 6.69%$ 的铁碳合金脆性极大, 没有使用价值。渗碳体( $w_c = 6.69%$ )是个稳定的金属化合物,可以作为 个组元。因此,下业上研究的铁磁合金相图实际上基  $Fe = Fe \cdot C$  相图、如图 4.1 所示。

#### 1. 相图中的点、线、区

相图中各主要点的温度、碳质量分数及含义见表 4-1。

相图中各主要线的意义如下

ABCD 线——液相线。该线以上的合金为液态、合金冷却至该线以下便开始结晶。

AHJECF 线——固相线。该线以下合金为固态。加热时温度达到该线后合金开始融化。

HJB 线——包晶线。碟质量分数  $w_C$ =0.09%~0 53%的铁碟合金,在 1 495℃的恒温 F 均发生包晶反应,反应式为

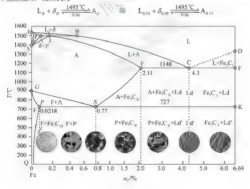


图 4.1 Fe-Fe<sub>3</sub>C 相图





表 4-1 Fe-Fe<sub>3</sub>C 相图中各主要点的温度、碳含量及含义

点的符号	温度/℃	碳含量(质量分数)/%	说 明
A	1 538	0	纯铁的熔点
В	1 495	0.53	包晶转变时液态合金成分
С	1 148	4.3	共晶点
D	1 227	6.69	渗碳体的熔点
Е	1 148	2.11	碳在 y- Fe 中的最人溶解度
F	1 148	6.69	漆碳体的成分
G	912	0	y-Fc ⇌α-Fc转变温度
Н	1 495	0.09	碳在 8 - Fe 中的最大溶解度
J	1 495	0.17	包品点
K	727	6.69	渗碳体的成分
N	1 394	0	δ-Fe ⇌ y-Fe 转变温度
P	727	0.021 8	碳在α-Fe 中的最人溶解度
s	727	0.77	<b>人 共析点</b>
0	室温	0.000 8	室温时碳在α-Fe 中的溶解质

PSK——共析线。当奥氏体冷却到该线温度时发生共析反应,反应式为

$$A_s \xrightarrow{727^{\circ}C} F_e + Fe_sC$$
  $\bigoplus$   $A_{0.77} \xrightarrow{727^{\circ}C} F_{0.0218} + Fe_sC$ 

共析反应的产物是铁素体与渗碳体的机械混合物,即前面所述的珠光体(P)。PSK 共析 线又称 A, 线。

ECF 线 具晶线。碳质量分数 wc>2.11%的铁碳合金当冷却到该线时,液态合金均要发生共晶反应。反应式为

$$L_C \xrightarrow{\text{frist}} A_{E_3} + \text{Fe}_3 C$$
 III  $L_{\text{frist}} \xrightarrow{\text{frist}} A_{2,11} + \text{Fe}_3 C$ 

共品反应的产物是奥氏体与渗碳体的机械混合物。即前面所述的桨氏体(Ld)。 共品反应所产生的桨氏体/冷却至 PSK 线时,内部的奥氏体也要发生具折反应转变成为珠光体,这时的桨氏体是珠光体与渗碳体的机械混合物、称作"低温莱氏体",或称"变态菜氏体",用符号 Ld 表示。

NH、NJ 和 GS、GP 线 固溶体的问素异构转变线。在 NH 与 NJ 线之间发生  $\delta$  — Fc  $\rightleftharpoons$   $\gamma$  — Fc 转变,NJ 线义称 A、线,在 GS 与 GP 之间发生  $\gamma$  — Fc 转变,GS 线义称 A、线。

此外,CD 线是从液相 L 中结晶出渗碳体的起始温度线,从液相中结晶出的渗碳体称为 · 次渗碳体、用 FexC · 表示。



相图中有 5 个基本相,相应的有 5 个单相区:液相区 L.  $\delta$ 固相区, 奥氏体(A)相区, 铁素体(F)相区,渗碳体(Fe<sub>2</sub>C)相区(相图中为 DFK 自线)。

#### 2. 铁碳合金的分类和室温平衡组织

Fe Fe<sub>3</sub>C 相图中不同成分的铁碳合金,在室温下将得到不同的平衡组织,其性能也不同。通常根据相图中的 P 点和 E 点成分将铁碳合金分为工业纯铁、钢及自口铸铁一类。

- (1) 「业纯铁。「业纯铁是指室温下组织为  $F(铁素体)和少量 Fc_3Cm(三次渗碳体)的铁碳合金,成分范围在 <math>P$ 点以左,碳质量分数 wc<0.0218%。室温平衡组织为 F。
- (2) 钠。钠是指高温固态组织为单相 A(奥氏体)的一类铁碳合金,成分范围在 P~E 点 之间,碳质量分数 wc-0.0218%~2.11%。钢具有良好的塑性,适合进行锻造、轧电等压力 加工。根据室温平衡组织的不同,又分为下列三种。
- ① 业共析钢,成分范围在  $P\sim S$  点之间,碳质量分数  $w_C=0.0218\%\sim 0.77\%$ ,室温平衡 组织为 F+P。
  - ② 共析钢,成分为共析 S 点,碳质量分数  $w_C = 0.77\%$ , 室温平衡组织全部是 P(珠光体)。
- ③ 过共析钢,成分范制在  $S\sim E$  点之间,碳的质量分数  $w_{\rm C}$ =0.77%~2.11%。 室温平衡 组织为 P+Fe<sub>3</sub>Cn。
- (3) 自口铸铁。自口铸铁是指成分在 E 点以有的铁碳合金,碳质量分数为 wc=2.11%~ 6.69%。自口转铁熔点较低,流动性好,便于铸造,但脆性人。根据室温平衡组织的不同, 又分为下列三种。
- ① 亚共晶自口铸铁,成分范围在  $E\sim C$  点之间,碳质量分数  $w_C=2.11\%\sim 4.3\%$ ,室温 平衡组织为  $P+Fe_1C_1+Ld'$ 。
- ② 共晶白口铸铁,成分为共晶 C 点, 碟质量分数  $w_C=43\%$ , 室温平衡组织全部是 Ld' (低温莱氏体)。
- ③ 过共品自口铸铁,成分范围在共晶 C 点以有,碳质量分数  $w_c$   $-4.3% \sim 6.69%$ ,室 温平衡组织为  $Fe_1C_1+Ld'_1$ 。

#### 3. 典型铁碳合金结晶过程分析

为了了解工业纯铁、钢和自口铸铁组织的形成规律,现选择七种典型的合金,分析其平衡结晶过程及组织的变化。图 4.2 中标有①~②的七条合金线(成分垂线),分别是 L业纯铁、钢和自口铸铁:类铁碳合金中的典型合金所在的成分位置。

#### 1) T.业纯铁

碳质量分數  $w_{\rm c}$ =0.01%的  $\Gamma$  业纯铁为图 4.2 中的①,结晶过程如图 4.3 所示。合金在 1 点温度以上为液态,在 1~2 点温度间,接勾晶转变结晶出  $\delta$  铁索体,在 2 点结晶结束,液 态合金全部转变为 $\delta$  铁素体。在 2~3 点温度间,为 $\delta$  铁素体的自然冷却过程。 $\delta$  铁素体冷却到 3~4 点温度的发生 $\delta$  铁素体 →  $\Delta$  化奥氏体》的匀析转变,这 转变在 4 点温度结成,仓金企都转变成单相  $\Delta$ . 在 4~5 点温度间,为  $\Delta$  的自然冷却过程。冷却到 5~6 点温度间 人发  $\Delta$  人民、体》  $\Delta$  下。冷却到  $\Delta$  后温度时, 接在  $\Delta$  中的崇解证法 愈饱和  $\Delta$  个 点温度时, 接在  $\Delta$  下。冷却到  $\Delta$  不是  $\Delta$  一是  $\Delta$  不是  $\Delta$  不是



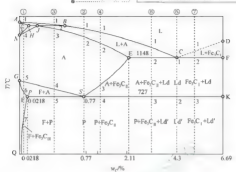


图 4.2 典型合金在 Fe-Fe<sub>3</sub>C 相图中的位置

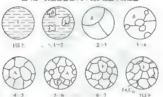


图 4.3 工业纯铁(wc=0.01%)结晶过程示意

Ⅰ业纯铁的室温组织为 F+少量 Fe<sub>3</sub>Cm, F 和 Fe<sub>3</sub>Cm是组织组成物。随着 1.业纯铁碳含量的提高。析出的 Fe<sub>3</sub>Cm的量稍有增加。在相图中的 P 点(w<sub>6</sub>=0.0218%)。Fe<sub>3</sub>Cm的量达到最大值 0.3%(质量自分数)。由于从 F 中析出的 Fe<sub>3</sub>Cm数量少,对性能影响小,通常可以忽略 Fe<sub>3</sub>Cm的存在。忽略了少量 Fe<sub>3</sub>Cm, T 业纯铁的客温半衡组织为 F, 如图 4.3 所示。F 早自色块状。在后面讨论的铁磁合金组织中,均忽略从 F 中析出的 Fe<sub>3</sub>Cm。

#### 2) 共析钢

央析钢为图 4.2 中的②,为具析 S 点的成分,碳质量分数  $w_c$ =0.77%,结晶过程如图 4.4 所示。液态合金缓冷至 1 点温度时,其成分垂线与液相线 BC 相交,于是从液相上中开始结晶出 A( 曳氏体)。 在 1-2 点温度间,随着温度的下降。 A 显不断增加,其成分沿固相线 BC 变化,而液相上 的量不断减少,其成分沿液相线 BC 变化。 当温度降至 2 点时,合金的成分垂线与固相线 JE 相交,此时合金全部结晶成 A,在 2-3 点温度之间是 A 的自然冷却过程。 合金的成分,组织均不发生变化。 "温度降至 3 点(727℃)时,发生共析反应,成形



单一的 P(珠光体)组织。在 3 点以下, P中的 F 析出 Fe<sub>2</sub>C<sub>1</sub>, 由于数量极少,并且不改变 P 的片层状显微组织特征,可以忽略。

因此, 共析钢在室温的组织由单 P组成, 组成相为F和Fe<sub>2</sub>C, 它们的质量分数分别为  $\frac{6.69 - 0.77}{100\%} \times 100\% = 88.6\% \qquad w_{Fo.C} = 100\% - 88\% = 11.4\%$ 

表析钢的室温平衡组织全部为P,如图 4.5 所示。P 呈片层状, F 和 Fe<sub>2</sub>C 相互交错排列。

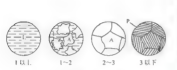


图 4.4 共析钢结晶过程示意



图 4.5 共析钢室温平衡组织(500×)

#### 3) 亚共析钢

碳质量分数 we=0.4%的亚共析钢为图 4.2 中的(3), 结晶过程如图 4.6 所示。液态合金 作 1~2 点温度间接勾晶转变结晶出 δ 铁素体。冷却到 2 点(1 495℃)温度时,全部 δ 铁素体 和液相 L 在恒温下发生包晶反应, 形成 J 点成分的 A(奥氏体)。包晶反应结束时还有剩余 的被相 L 存在,冷却至 2~3 点温度间,剩余液相 L 继续结晶为 A, A 的成分沿周相线 JE 变化。在 3 点温度,结晶结束,成形单相 A 组织。在 3~4 点温度间, A 自然冷却,组织 不发生变化。当缓慢冷却至 4 点温度时,从 A 中析出 F(铁素体)。随着温度的下降, A 和 F 的成分分别沿 GS 和 GP 线变化。当温度降至 5 点(727℃)时, F 的成分为 P 点成分 (wc=0.0218%), A 的成分为具析 S 点成分(wc=0.77%)。此时, 剩余 A 发生具析反应转变成 P, 而F不变化,转变结束后组织为F+P。从5点温度继续冷却至室温,忽略Fe<sub>3</sub>Ci的析出, 可以认为合金的组织不再发生变化。

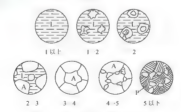


图 4.6 亚共析铜(wc=0.4%)结晶过程示意





因此, we-0.4%业共析钢的室温平衡组织为 F+P, 组织组成物为 F 和 P, 质量分数分 别为

$$w_{\rm F} = \frac{0.4 - 0.0218}{0.77 - 0.0218} \times 100\% = 50.5\%$$
  $w_{\rm Fe, C} = 100\% - 50.5\% = 49.5\%$ 

组成相为 F 和 Fe<sub>2</sub>C。质量分数分别为

$$w_{\rm F} = \frac{6.69 - 0.40}{6.69 - 0.008} \times 100\% = 94.1\%$$
  $w_{\rm Fo, r} = 100\% - 94.1\% = 5.9\%$ 

类似,所有业共析钢的室温平衡组织均为F+P。随着钢中碳质量分数we的增加,P量 逐步增加, F量逐步减少。图 4 7 是 wc-0 4%亚共析铜的室温平衡组织, 图中自色块状为 F, 黑色块状为 P。如果提高放大倍数至 500 倍以上, 黑色块状 P 仍然呈现片层状组织特征。



图 4.7 亚共析钢(wc=0.4%)室温平衡组织(200×)

亚共析钢的碳含量可根据室温平衡组织中 P 所占的面积百分数来近似估算,即 wc=组织中P的面积百分数×0.77%。

#### 4) 过共析钢

碳质量分数 wc=1.2%的过其析键为图 4.2 中的(4), 结晶过程如图 4.8 所示。过其析钢在 1~3 查温息间的结晶过程与其析铆相似, 1~2 查温度间为液相 1. 结晶虫 A(奥氏体)过程。 2~3 点温度间为单相 A。当缓慢冷却至 3 点温度时, 合金的成分垂线与 ES 线相交, 此时 由A升始析出FexCu(次渗碳体)。随着温度的下降、A成分沿ES线变化,不断从A中析出 Fe<sub>1</sub>C<sub>1</sub>。 当温度降至 4 点(727°C)时, A 的成分变为共析 S 点成分(0.77%), 此时, 剩余 A 发 生共析反应转变成 P(珠光体), 而 Fe<sub>3</sub>C<sub>11</sub>不变化。从 4 点温度继续冷却至室温, 合金的组织 不再发生变化。



图 4.8 过共析钢(wc=1.2%)结晶过程示意

因此, wc-1.2%过具析钢的室温平衡组织为 Fe<sub>2</sub>C<sub>11</sub>+P<sub>2</sub>, 组织组成物为 Fe<sub>2</sub>C<sub>11</sub>和 P<sub>2</sub>, 质量 分数分别为

$$w_{\text{Fe,C}} = \frac{1.2 - 0.77}{6.69 - 0.77} \times 100\% = 7.3\%$$
  $w_{\text{p}} = 100\% - 7.3\% = 92.7\%$ 



组成相为F和Fe<sub>3</sub>C, 质量分数分别为

$$w_F - \frac{6.69 - 1.2}{6.69 - 0.008} \times 100\% = 82.2\%$$
  $w_{Fey} = 100\% - 82.2\% = 17.8\%$ 

类似,所有过其析钢的室温平衡组织均为 Fe<sub>3</sub>C<sub>0</sub> · P。随着钢中碳质量分数 w<sub>2</sub> 的增加, Fe<sub>2</sub>C<sub>1</sub>:量泳步增加, 当w<sub>2</sub>=2.11%时, Fe<sub>3</sub>C<sub>1</sub>法到最大量, 质量分数为22.6%。图4.9 是w<sub>2</sub>=1.2% 过其析钢的温室平衡组织,图中 FeiCu呈白色网状,分布在片层状的 P 周围。

#### 5) 基品白口铸铁

碳质量分数 wc-4.3%共晶白口铸铁为图 4.2 中的⑤, 结晶过程如图 4.10 所示。共晶铁 碳合金沙却至 1 点共品温度(1148°C)时,将发生共品反应,生成 Ld(莱氏体)。在 1~2 点温 度间,随着温度降低,Ld中的A(奥氏体)的成分沿ES线变化,并析出FesC(它与共晶渗 碳体连在 起,在金相显微镜下难以分辨)。随着 Fe<sub>3</sub>C<sub>1</sub>的析出,A 的碳含量不断下降,当 温度降至 2 点(727°C)时, Ld 中的 A 的碳含量达到 0.77%(质量分数),此时,A 发生共析反 应转变为 P(珠光体), Ld 也相应转变为低温菜氏体 Ld',组织组成物有 P、Fe,C:和共晶 Fe,C。









图 4.9 过共析钢(wc=0.4%)室温平衡组织(500×) 图 4.10 共晶白口铸铁的结晶过程示意

因此, 共晶白口铸铁的室温平衡组织为Ld'(低温莱氏体), 如图 4.11 所示。图中 P 呈黑 色的斑点状或条状,白色渗碳体(包括 Fe<sub>3</sub>C<sub>1</sub>和共晶 Fe<sub>3</sub>C)为基体。

#### 6) 亚共晶白口铸铁

碳质量分数 we-3.0% 亚其晶白目铸铁为图 4.2 中的⑥,结晶过程如图 4.12 所示。1 点 温度以上为液相 L, 当合金冷却至 L 点温度时, 从 L 中开始结晶出初生 A(奥氏体)。在 1~ 2点温度间,随着温度的下降, A 不断增加, 液相上的量不断减少, L 的成分沿 BC 线变化。 A 的成分沿。JE 线变化。当温度全 2 点(1 148°C)时,剩余沙相 L 发生其晶反应,生成 Ld(浆



氏体), 而 A 不发生变化。在 2~3 点温度间, 随 着温度降低, A 的碳含量沿 ES 线变化, 并从 A 中析出 Fe<sub>3</sub>C<sub>11</sub>。 当温度降至 3 点(727℃)时, 剩余 A 发生共析反应转变为 P(珠光体), 与此同时 Ld 转变成 Ld'(低温菜氏体)。从 3 点温度冷却至室温, 合金的组织不再发生变化。

因此, 亚共晶白口铸铁室温平衡组织为 P+Fe<sub>2</sub>C<sub>11</sub>+Ld'。随碳含量的增加, 室温平衡组织

图 4.11 共晶白口铸铁室温平衡组织(200×) 中 Ld'(低温 莱氏体)的量越多,P(珠光体)和





 $Fe_1C_1($ 二次渗碳体)的量逐渐减少。图 4 13 是  $w_{c=3.0\%$ 业共品白口铸铁的室温平衡组织,图 中星黑色块状并带树枝状的部分是  $P_r$ 分布在 P 周围的白色网状物是  $Fe_1C_1$ ,在白色基体上有黑色斑点的部分是  $Ld'_1$ 。



图 4.12 亚共晶白口铸铁(wc-3.0%)结晶过程示意



图 4.13 亚共晶白口铸铁(wc-3.0%) 零温平衡组织(200×)

#### 7) 过共晶白口铸铁

碳质量分數 w<sub>c</sub>=5.0%过共晶行口铸铁为图 2 中的⑦、结晶过程如图 4.14 所示。1 点温度以上为液相 L. "自合金冷却全 1 点温度时、从 L 中开始结晶出 Fe<sub>b</sub>C<sub>1</sub> (一次渗碳体)。在 1~2 点温度间,随着温度的下降,Fe<sub>b</sub>C<sub>1</sub> 的量不断增加,L 的量不断减少,当温度至 2 点(1 148 °C 时,剩余液相 L 的成分变为 C 点成分(4.3%),发 4. 共晶反应, 1 成 Ld(莱氏体),向 Fe<sub>b</sub>C (小发生变化。在 2~3 点(包括 3 点)温度间,Ld 转变成 Ld'(低温莱氏体)。从 3 点温度冷却至室温。合金的组织不再发生变化。

因此,过其晶白口铸铁的室温平衡组织为 $Fe_3C_1+Ld'$ ,如图 4.15 所示。图中白色粗大棒状是 $Fe_3C_1$ ,其余部分是Ld'。



图 4 14 过共晶白口铸铁(wc-5.0%)结晶过程示意



图 4.15 过共晶白口铸铁(wc=5.0%) 室温平衡组织(200×)

#### 4.1.3 铁碳合金的成分、组织和性能的变化规律

#### 1. 碳含量对平衡组织的影响

通过上述对典型铁碟合金结晶过程的分析,可以得到铁碟合金在平衡结晶条件下组织(组织组成物以及组成相)的变化规律与碳含量的关系,综合结果如图 4.16 所示。



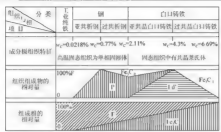


图 4.16 在平衡结晶条件下铁碳合金中组织组成物以及相组成物的变化规律

随着碳含量的增加,铁碳合金平衡组织的变化规律是:

$$F \longrightarrow F \circ P \longrightarrow P \longrightarrow F \circ_{C_n} \circ P \longrightarrow P \circ F \circ_{C_n} \circ L d' \longrightarrow L d' \longrightarrow F \circ_{C_n} \circ L d'$$
 工业轮换 亚共析钢 共析钢 过共析例 亚共晶白口铸铁 过共晶白口铸铁

或然不同类型铁碳合金的平衡组织不同,但是组织的组成相只有 F(铁泰体)和  $Fe_3C$ (漆碳体)两个相。随着碳含量的增加,组织中  $Fe_3C$  相的量量线性增加。 T业纯铁组织中无  $Fe_3C$  相(忽略  $Fe_3Cu$ ), 在w<=6.69%时,平衡组织全部由  $Fe_3C$  相组成。

当铁碳合金的碳含量增加时,不仅平衡组织中 Fe<sub>1</sub>C 相的量呈线性增加,而且作为组织组成物的 Fe<sub>2</sub>C 的形态和分布也会发生显著变化,变化规律为

 $Fe_1C_1($ 博片状,沿 F 晶界析出) — 大析  $Fe_1C($  片层状,与 F 交替析出) —  $\rightarrow$   $Fe_2C_1($ 例状,沿 A 晶界析出) —  $\rightarrow$  共晶  $Fe_1C($ 作为 Ld 的基体) —  $\rightarrow$   $Fe_1C_1($ 組大棒状,从液体中析出)。

#### 2. 碳含量对力学性能的影响

铁碳合金室温力学性能,主要取决于合金的室温平衡组织,具体来讲就是取决于平衡 组织中的组成相以及组织组成物的种类、数量、尺寸、形态和分布等参数。

碳钠是指  $w_c$ <2.11%的铁碳合金,图 4 17 是碳含量对缓冷碳钠力学性能的影响。随着碳质量分数  $w_c$ 的增大,碳钠的硬度持续增加,塑性和韧性连续降低,强度在  $w_c$ <0.9%时也连续增加,但当  $w_c$ >0.9%后,强度则不断下降。



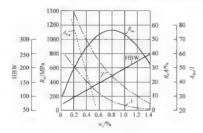


图 4.17 碳质量分数对缓冷碳钢力学性能的影响

材料的硬度主要取决于组织中各个组成相的硬度和组成相的数量,受组成相的形貌影响较小。铁套体硬度(80HBW)低,渗碳体硬度(800HBW)高,所以碳铜的硬度上要取决于渗碳体的数量。因此, w- 增加, 碳铜的硬度呈线性增加。

材料强度是对组织形态敏感的性能。铁素体强度( $\approx 200MPa$ )较低,珠光体强度( $\approx 700MPa$ )则基高于铁素体,所以随着wc的增人,亚共析制的强度逐步增加。过其析制的创度组成物  $Fe_1C_1$ 治奥氏体晶界析出,当wc>0.9%。 $Fe_2C_1$ 已形成比较完整的网状,受力后 $Fe_1C_2$ 则容易开观,这就导致了强度迅速降低。

由于渗碳体是脆性相,没有塑性,所以铁碟合金(碳钠)的塑性和韧性全部来源于铁素体相。因此,随着we的增大,铁素体不断减少(渗碳体不断增加),塑性和韧性连续下降。

#### 4.1.4 铁碳合金相图的应用

#### 1. 材料选用方面的应用

根屬铁碳合金成分、组织、性能之间的变化规律,可以根据零件的工作条件来选择材料。如果要求有良好的焊接性能和冲压性能的构件,应选用组织中铁素体较多、塑性好的低磁钢(w~<0.25%)制造,如冲压件、桥梁、船舶和各种建筑结构。

对于一些要求具有综合力学性能(强度、硬度和塑性、韧性都较高)的机器零件,如齿轮、传动轴等应选用中碳钢(0.25%<w $_{\rm C}<$ 0.6%)制造。

对于要求具有高的弹性性能的零件,如各种螺旋弹簧、板簧等应选用高碳钠(0.6%<wc<0.8%)制造。

对于要求具有高硬度、高耐磨性的刃具、模具和量具等部件,则需要选用碳含量更高 (wc>0.8%)的钢来制造。但为了保证工业用钢具有足够的强度和适宜的塑性、韧性,wc 般不超过1.3%~1.4%。

白口铸铁使度高、脆性大、铸造性能好,可以用来制造要求耐磨、不受冲击载荷的冷 轧辊、犁铧、村板、磨球等铸件。经过石墨化处理获得的灰口铸铁,有较高的强度,铸造 性能和机械加工性能好,可用来制造对于形状复杂的箱体、机座等部件。



L业纯铁的强度低,不亢做结构材料,但由于磁导率高,矫顽力低,可做软磁材料, 制造电磁铁、变压器和电焊机铁心等部件。

#### 2. 制定热加工工艺方面的应用

在铸造生产方面,根据 Fe Fe<sub>3</sub>C 相图可以确定铸铜和铸铁的浇注温度。渋注温度一般 作液相线以 : 150°左右。接近共晶成分的铁碳合金,熔点低、结晶温度范围窄。 因此流 动性好, 分散缩孔少, 可以获得组织致密的铸件。所以, 在铸造生产中, 接近共晶成分的 铸铁得到比较广泛的应用。

在锻造牛产方面,钢处于单相奥氏体时,塑性好、变形抗力小,便于锻造成形。因此,钢材的热轧、锻造时要将钢加热到单相奥氏体区。始轧和始锻温度不能过高。 般控制在固相线以下100℃~200℃,防止钢材产生严重的烧损高温氧化)和过烧(奥氏体晶界发生熔化)。终轧和终假温度既不能过高,以避免奥氏体晶粒粗大,但又不能过低,防止钢材因塑性降低高产生裂纹。 般对亚共析钢的终轧和终锻温度控制在稍高于 GS 线,即 A₁线; 过 块析钢控制在稍高于 PSK 线,即 A₁线。 般情况下,实际生产中碳钢的始轧(始锻)温度为 1150℃~1250℃,终轨(终锅温度为 750℃~850℃。

在焊接方面。碾顶量分数 wc 越低,钢的焊接性能越好。由于焊缝到时材在焊接过程中 处于不向温度条件。因而整个焊缝区在不向部件会出现不同的组织,引起性能不均匀。可 以根据 Fe-Fe<sub>5</sub>C 相图来分析碳钢的焊接组织,并采用适当的热处理方法来减轻或消除组织 的不均匀性和焊接应力,提高焊接顶量。

对热处理来说,Fe-Fe<sub>1</sub>C 相图更为重要。相图上的 A<sub>1</sub>、A<sub>3</sub>、A<sub>cm</sub>线温度是都定钢铁材料的退火、正火、淬火、渗碳等热处理于艺加热温度的依据,详细内容可阅读后续章节。

## 4.2 碳素钢

碳素铜(简称碳铜)由于容易冶炼和加工,并具有一定的力学性能和较好的下艺性能。 成本低廉,所以成为工业上应用最为广泛的金属材料。

#### 4.2.1 碳钢中的常存杂质及其对性能的影响

碳铜是指碳含量小了 2.11%的铁碳合金, 但实际使用的碳铜并不是单纯的铁碳合金。 通常由于治炼 L 艺还会带入少量的硅、锰、硫、磷等杂质, 它们的存在对钢铁的性能有较大 影响。

- (1) 时(Sa)。 矿在钢中是有益元素。 在炼铁、炼钢的生产过程中, 由于原料中含有矿以 及使用硅铁作脱氧剂, 使得钢中常含有少量的硅元素。 在碳钢中通常 ws.<0.4%, 硅能溶入 铁素体通过固溶强化, 提高钢的强度、健康, 而塑料和切性则有所降低。
- (2) 锰(Mn). 锰血银中是有益元素。锰也是由于原材料中含有锰以及使用锰铁脱氧的带入银中的、锰作钢中含量一般为w<sub>Mn</sub>-0.25%~0.8%。锰能溶入铁素体通过固溶强化、提高铜的强度、使度。锰还可与硫形成 Mns、消除硫的有害作用,并能起斯属作用、改善钢的钢钢加工作。
  - (3) 磷(P)。磷在钢中是有害元素。硫是从原料及燃料中带入钢中的。磷在常温固态下





能全部溶入铁素体中,使钢的强度、硬度提高,但使塑性、韧性显著降低,在低温时表现 尤为突出。这种在低温时由磷导致钢严重脆化的现象称为"冷脆"。磷的存在还使钢的焊 接性能令坏、因此钢中磁的含量要严格控制。

(4) 硫(S)。硫在铜中是有害元素。硫也是从原料及燃料中带入铜中的。硫在周念下不溶于铁。以 FeS(常点 1 190°C)的形式存在。FeS 常与 Fe 形成低熔点(985°C)其高体分布在品界上,钨铜加热到 1 000°C ~1200°C 进入压力加工时,由于分布在晶界上的低熔点共晶体熔化,使铜铅晶界处并裂。这种现象旅为基施。为了避免基施。在铜中必须严格控函质的含量。

#### 4.2.2 碳钢的分类

碳钢的分类方法很多,下面只介绍几种常用的分类方法。

- 1. 按钢的碳含量分类
- (1) 低碳钢: w ≤0.25%。
- (2) 中碳钢: wc=0.25%~0.60%。
- (3) 高碳钢: wc>0.60%。
- 2. 按钢的用途分类
- (1) 碳素结构钢。这类钢上要用于制造各类1 科构件(如桥梁、船舶、建筑物等)及各种 机器零件(如齿轮、螺钉、螺母、连杆等)和弹性元件(如各类弹簧、板簧等)。它多属于低碳 钢和中碳钢,少量为成分不超过共析成分(w=0.77%)的高碳钢。
  - (2) 碟素工具钢。这类钢上要用上制造各种刃具、量具和模具。这类钢中碾含量较高, 一般属于高碳钢。
    - 3. 按钢的冶金质量等级分类

主要按钢中有害杂质硫、磷含量、分为以下几种。

- (1) 普通碳素钢: w<sub>0</sub>≤0.045%, w<sub>5</sub>≤0.050%。
- (2) 优质碳素钢: wp≤0.035%, ws≤0.035%。
- (3) 高级优质碳素钢: wo≤0.030%, wo≤0.030%。
- (4) 特级优质碳素钢: w<sub>0</sub>≤0.025%, w<sub>c</sub>≤0.020%。

此外,还可以按照治炼方法不同分为沸腾钢、镇静钢和特殊镇静钢,按正火后的金相 组织分为亚共析钢、共析钢和过共析钢等。

#### 4.2.3 碳钢的牌号、性能及用途

为了生产、加工处理和使用不致造成混乱、需对各种钢材进行编号。

#### 1. 碳素结构钢

碳素结构钢是 1.程上应用最多的钢种、牌号由代表屈服点的字母"Q"、屈服强度数 值(单位为 MPa)和项量等级符号、脱氧方法符号等四个部分按顺序组成。屈服强度数值以 钢材厚度(或直径)不入于 16mm 的屈服强度数值表示; 质量等级分 A、B、C 和 D 四个级别, 比中 A 级质量最低、D 级质量最高。脱氧方法用 F/沸腾钠、Z (铂 缔约和 TZ(特殊钴管约) 表示、牌号中的"Z"和"TZ"符号可以省略。例如 Q235AF,表示屈服强度为 235MPa, 质量为 A 级的沸腾磁素结构钢。

碳素结构钢具有较高的强度和良好的塑性、韧性,良好的工艺性能(焊接性、冷变形成 形性),用于制造 殿 「程结构件、普通机械孪件以及日用品等。通常热轧各种板材或型材 (倒钢、方钢、工字钢、钢筋等)供货,一般不经热处理,在热轧态直接使用。表42列出了 破素结构钢的牌号、化学成分、力学性能及典型应用,其中以 Q235 应用最为广泛,钢材 存安货时,需同时满足化学成分和力学性能的要求。

牌号	44	化	学成分()	页量分数	/%. 不	l.t	脱氧		力学性能:		典型应用
115 13	级	C	Si	Mn	P	S	方法	R <sub>sH</sub> /MPa	R <sub>m</sub> /MPa	A/%	央 当 202 月
Q195	-	0.12	0.30	0.50	0.035	0.040	F, Z	195	315~430	33	制造钉子、铆
	Α		0.35			0.050					钉、垫块及轻 负荷的冲压
Q215	В	0.15		1.20	0 045	0.045	F, Z	215	335~450	31	零件, 桥梁和 建筑构件
	Α	0.22			0.045	0.050	F 7	1. T.			制造小轴、拉 杆、连杆、螺
Q235	В	0.20°	0.35	1.40	0.045	0.045	F, Z	235	375~500	26	村、延村、 郷 栓、螺母、 弘
Q233	С	0.17	0.35	1.40	0.040	0.040	Z	233	3/3~300	26	兰,等不太下要 的专件桥梁和
	D	0.17			0 035	0.035	TZ				建筑构作
	Α	0.24			0.045	0.050	F, Z	120			制造拉杆、连
Q275	В	0.21 <sup>3</sup>	0.35	1.50	0:045	0.045	Z.	275	410~540	22	杆、转轴、心 轴、仏轮和键
	С	0.20			0.040	0 040	Z				等专件, 桥梁

表 4-2 碳素结构铜的牌号、化学成分、力学性能及典型应用(GB/T 700-2006)

0.035 0.035

和律策构件

- ② 经需方同意, O235B 的碳含量可以不大于 0.22%。
  - ③ 钠材厚度(和直径)≤40mm。
  - ③ 钢材厚度(和直径)>40mm。

#### 2. 优质碳素结构钢

优质碟素结构钢牌导由两位阿拉伯数字或阿拉伯数字与特性符号组成。以两位阿拉伯数字表示平均條的质量分数(以万分之儿计)、较高含锰量的优质碟素结构钢。在表示平均(做的质量分数的阿拉伯数字后而加锰元素符号。例如、w<sub>C</sub>=0.45%、w<sub>Mn</sub>=0.70%~1.00%的钩, 肢牌号表示为"45Mm"。

按治金质量等级, 优质碳素结构钢分为优质钢、高级优质钢和特级优质钢。优质钢不加标注。高级优质钢,在牌号后加符号"A"。特级优质钢, 在牌号后加符号"E"。



① 根據越新領極 GBT 228—2002 的规定, 符号 R<sub>n</sub>代释用标准中的 a<sub>n</sub>, 表示預抄强度: R<sub>st</sub>代替用标准中的 a<sub>n</sub>, 表示預股强度: A 代替用标准中的 a<sub>n</sub>, 表示断局他长率: Z 代替用标准中的 p<sub>n</sub> 表示断向收 k<sub>st</sub>



按使用加工方法, 优质碳素结构钢分为压力加工用钢和切削加工用钢两类, 分别用 "UP" 和 "UC" 表示, 其中压力加工用钢再分为热压力加工用钢(UHP)、顶锻用钢(UF)和 冷拔坯料用钢(UCD)。

优质碳素结构钢中有害杂质及非金属夹杂物含量较少, 化学成分的控制比较严格, 塑 性和韧件较高, 多用于制造较重要的各种机械零件。 般需经热处理后使用, 以充分发挥 其性能潜力。

优质碳素结构钢的牌号、化学成分和力学性能见表 4-3, 典型应用见表 4-4, 其中以 45 钢应用最为广泛。钢材在交货时,需同时满足化学成分和力学性能的要求。

表 4-3 优质碳素结构钢的牌号、化学成分和力学性能 (GB/T 699-1999)

	71, 314	*****	Mes our				力学	性能		
牌 号	化学	成分(质量分	EX ) /%	Rm	ReH	А	Z	A <sub>KU</sub> <sup>2</sup>	布氏硬度//	HBW*
牌写		-		M	Pa	9	6	J	未热处理钢	退火领
	С	Si	Mn	Min		不小于		1.7	不大于	
08F	0.05~0.11	≤0.03	0.25~0.50	295	175	35	. 60	7.	131	_
10F	0.07~0.13	≤0.07	0.25~0.50	315	185	33	55	_	137	
15F	0.12~0.18	≤0.07	0.25~0.50	355	205	29	55	_	143	_
08	0.05~0.11	0.17~0.37	0.35~0.65	325	195	33	60	_	131	_
10	0.07~0.13	0.17~0.37	0.35~0.65	335	205	31	55	_	137	_
15	0.12~0.18	0.17~0.37	0.35~0.65	375	225	27	55	_	143	_
20	017~0.23	0.17~0.37	0.35~0.65	410	245	25	55	_	156	_
25	0.22~0.29	0.17~0.37	0.50~0.80	450	275	23	50	71	170	
30	0.27~0.34	0.17~0.37	0.50~0.80	490	295	21	50	63	179	_
35	0.32~0.39	0.17~0.37	0.50~0.80	530	315	20	45	55	197	_
40	0.37~0.44	0.17~0.37	0.50~0.80	570	335	19	45	47	217	187
45	0.42~0.50	0.17~0.37	0.50~0.80	600	355	16	40	39	229	197
50	0.47~0.55	0.17~0.37	0.50~0.80	630	375	14	40	31	241	207
55	0.52~0.60	0.17~0.37	0.50~0.85	645	380	13	35	_	255	217
60	0.57~0.65	0.17~0.37	0.50~0.80	675	400	12	35	_	255	229
65	0.62~0.70	0.17~0.37	0.50~0.80	695	410	10	30	_	255	229
70	0 67 -0 75	0.17 ~ 0.37	0 50 ~0 80	715	420	9	30	_	269	229
75	0.72~0.80	0.17~0.37	0.50~0.80	1080	880	7	30	_	285	241
80	0.77~085	0.17~0.37	0.50~0.80	1080	930	6	30	_	285	241
85	0.82~090	0.17~0.37	0.50~0.80	1130	980	6	30	_	302	255
15Mn	0.12~018	0.17~0.37	0.70~1.00	410	245	26	55	_	163	_
20Mn	0.17~0.23	0.17~0.37	0.70~1.00	450	275	24	50	_	197	_
25Mn	0 22~0 29	0.17~0.37	0.70~1.00	490	295	22	50	71_	207	_
30Mn	0.27~0 34	0.17~0.37	0.70~1.00	540	315	20	45	63	217	187
35Mn	0.32~0.39	0.17~0.37	0.70~1.00	560	335	18	45	55	229	197
40Mn	0.37~0.44	0.17~0.37	0.70~1.00	590	355	17	45	47	229	207
45Mn	0.42~0.50	0.17~0.37	0.70~1.00	620	375	15	40	39	241	217

<b>88</b>	机械制造基础(	上册)
0		

	ģ	ś	ţ	ž	
7					

	11, 311	成分(质量分	力学性能								
牌号	16年	风刀(灰里刀)	Rm	ReH	Α	Z	A <sub>KU</sub> <sup>2</sup>	布氏硬度/	HBW <sup>®</sup>		
MA P		0.		М	Pa	9	6	J	未热处理钢	退火钢	
	С	Si	Mn			不小于			不大-	于	
50Mn	0.48~0.56	0.17~0.37	0.70~1.00	645	390	13	40	31	255	217	
60Mn	0.57~0.65	0.17~0.37	0.70~1.00	695	410	11	35	_	269	229	
65Mn	0.62~0.70	0.17~0.37	0 90~1.20	735	430	9	30	_	285	229	
70Mn	0.67~0.75	0.17~0.37	0.90~1.20	785	450	8	30		285	229	

① 力学性能仅适用于截面尺寸不大于 80mm 的钢材。

② 根据最新国标 GB/T 229-2007 的规定、符号 Akt 表示夏比摆锤冲击试验 U 形试样冲击吸收功。 试样缺口为 2mm。

③ 硬度是指切削加工用钢材或冷拔坯料用钢材在交货状态应符合的硬度。

#### 表 4-4 常用优质碳离结构钢的典型应用

牌 号	典型应用
10 10F	制造锅炉管、油桶顶盖、铜带、铜丝、铜板和型材,用于制造机械零件
20 15F	本经受很人应力而要求制性的各种机械专件。如7杆、轴套、螺钉、起重钩等。也用了制造 在 6 0×106Pa(60 个人*(卦)、450℃以下非确健介质中使用的管子等。还可以用了心部强度不大 的漆碟与碳氮共渗字件。如轴套、链条的滚子、轴以及不重要的齿轮、链轮等
35	热键的机械零件, 冷拉和冷顶锻钢材, 无缝钢管, 机械制造中的零件, 如转轴、两轴、轴钥 拉杆、连杆、横梁、星轮、套筒、轮圈、钩环、停圈、螺钉、螺母等; 还可用来转造汽轮机机 身、轧钢机机身、飞轮等
40	制造机器的运动等件,如辊子、轴、曲柄销、传动轴、活塞杆、连杆、圆盘等
45	制造蒸汽高轮机、小熔机、泵的运动零件;还可以用来代替漆碟钢制造齿轮、轴、活塞钢等 零件,但零件需经高频或火焰表面淬火、并可用作铸件
55	制造齿轮、连杆、轮圈、轮缘、扁弹簧及轧辊等。也可用做铸件
65	制造气门弹簧、弹簧圈、轴、轧辊、各种垫圈、凸轮及钢丝绳等
70	制造弹簧

为满足某些工业领域的特殊性能要求和用途,在优质碳素结构钢的基础上,适当调整 其化学成分和生产12,并有针对性对某些力学性能作出补充规定,从而形成了一系列专 用钢,如锅炉与压力容器专用钢、船舶专用钢、桥梁专用钢、汽车专用钢、农机专用钢、 纺织机械专用钢、焊条专用钢等,并已制定了相应的国家标准。

## 3. 碳素工具钢

碳素 [ 具钢牌号由代表碳的符号 " T" 与阿拉伯数字组成, 其中阿拉伯数字表示平均碳 的质量分数(以下分之几计)。例如 T12 钢,表示 wc=1.2%的碳素工具钢。

按冶金质量等级、碳素工具钢分为优质钢和高级优质钢两类。优质钢不加标注。高级 优质钢,在牌号后加符号"A"。碳素下具钢对硫的要求更为严格,最新国家标准规定: 优质钢  $w_s \le 0.030\%$ , 高级优质钢  $w_s \le 0.020\%$ 。





碳素工具钢生产成本较低,加工性能良好,可用于制造低速、手动刀具及常温下使用的1.具、模具、基具等。在使用前要进行热处理。常用碳素1.具钢的脾号、化学成分、便度及典型应用见表4.5。

碳素 Г 具钢 舰以退火状态供货,使用时须进行适当的热处理,各种碳素 Г 具锅淬火 后的硬度相近,但随碳含量的增加,钢中未溶渗碳体增多,钢的耐掺性增加,韧件降低。

表 4-5 碳素工具铜的牌号、化学成分、硬度及典型应用(GB/T 1298-2008)

	化学成分	分(质量分数)	/%		硬 度		
牌号				退火态	火态 试样淬火		典型应用
	С	Mn	Si	/HBW ≤	淬火温度 和淬火介质	HRC ≥	<b>英型应用</b>
T7 T7A	0.65~0.74	≤0.40	≤0.35	187	800℃~820℃,水	62	承受冲击、韧性较好、 硬度适当的工具,如扁铲、 手钳、大锤、丝锥、木工 工具等
T8 T8A	0.75~0.84	≤0.40	≤0.35	187	780°C~800°C x	62	承受冲击、要求较高使 度的工具,如冲头、空压 机工具、本工工具等
T8Mn T8MnA	0.80~0.90	0.40~0.60	≤0.35	187	780℃~800℃,水		同上,但淬透性较大, 可制作断涌较大的1.具
T9 T9A	0.85~0.94	≤0.40	≤0 35	192	760°C~780°C,水	62	初性中等, 硬度较高的 工具, 如冲头、木工工具, 凿岩下具
T10 T10A	0.95~1.04	≤0.40	≤0.35	197	760°C~780°C,水	62	不受剧烈冲击、高砂度系 磨的工具,如4刀、侧刀、 冲头、钻头、手工锯条等
TII TIIA	1.05~1.14	≤ 0.40	≤0.35	207	760℃~780℃,水	62	同上
T12 T12A	1.15~1.24	≤0.40	≤0.35	207	760℃~780℃,水	62	不受隐然冲击、硬高度、 高耐磨的工具,如铧刀、 刮刀、精车刀、量具等
T13 T13A	1.25~1.35	≤0.40		217	760℃~780℃,水	62	同上,要求更耐磨的工具

#### 4. 一般工程铸造碳素钢

许多形状复杂的零件,不便通过锻压等方法加上成形。使用铸铁性能又难以满足需求,此时常选用铸钢铸造获取铸钢件,所以、铸造碳素钢在机械制造尤其是重型机械制造业中 
应用非常广泛。一般工程用铸造碳钢的牌号由铸钢代号"ZG"和表示力学性能的两组数 学组成、第一组数字代表最低屈服点,第二级数字代表最低抗控强度值。例如 ZG200—400, 表示所服强度( $R_{\rm cli}$ 或 $R_{\rm pol}$ )不小了 200MPa,抗持强度( $R_{\rm m}$ )不小了 400MPa; 一般 L程用铸造 碳素钢的牌号、化学成分和力学性能见表 4-6。東型应用见表 4-7。





ZG310-570 0.50

ZG340-640 0 60

		100-100		-><>		10 7 79477	1	70(		,	
	lł	学成分	(质量分	数<)/	1%			力学性能	(=)!		
牌号									Ħ	<b>現据合同</b> 說	走择
ल स	С	Si	Mn	S	Р	R <sub>eH</sub> (R <sub>p0.2</sub> )	R <sub>m</sub> /MPa	A/%	710/	冲击吸引	<b>以功</b> <sup>2</sup>
						/MPa			ZI%	A <sub>KV</sub> /J	A <sub>KU</sub> /J
ZG200-400	0.20		0.80			200	400	25	40	30	47
ZG230-450	0.30					230	450	22	32	25	35
ZG270-500	0 40	0.60	0.90	0 035	0.035	270	500	18	25	22	27

310 570

表 4-6 一般工程用铸造碳素铜的牌号、化学成分和力学性能(GB/T 11352-2009)

表 4-7 铸造碳素钢的应用

牌号	应用举例							
ZG200-400	受力不大、要求韧性的各种机械零件,如机座、变速箱壳等							
ZG230-450	受力不人、要求韧性的各种机械专件、如标序、外壳、轴承盖、底板、阀体等							
ZG270-500	轧钢机机架、轴承座、连杆、箱体、曲轴、缸体、飞轮、蒸汽锤等							
ZG310-570	载荷牧动的零件,如人齿轮、缸体、制动轮、辊子等							
ZG340-640	起币运输机中的齿轮、联轴器及重要的部件							

# 小 结

碳铜和铸铁是现代机械制造工业中应用最广泛的金属材料。

铁碳合金相图、即 Fe-Fe<sub>3</sub>C 相图是合理地选用钢铁材料、制定碳铜和铸铁的铸造、锻造、焊接等热加工工艺以及热处理工艺的理论基础。

铁碳相图中的主要相变线有液相线 ABCD. 固相线 AHJECF. 共晶线 ECF. 共析线 PSK. 溶解度曲线 ES PQ 等。主要的相变点有共晶点  $C(w_c=4.3\%)$ . 共析点  $S(w_c=0.77\%)$ . 铁素 体最大溶解度 P 点( $w_c=0.0218\%$ )和奥氏体最大溶解度 E 点( $w_c=2.11\%$ )。

铁碳合金的基本相和组织为奥氏体、铁素体、渗碳体、菜氏体和珠光体, 其中菜氏体 是共品反应的产物, 珠光体是共析反应的产物。

依据铁碳合金中的碳含量、铁碳合金可分为工业纯铁、亚共新铜、共析铜、过共析铜、 亚共晶白口铸铁、共晶白口铸铁和过共晶白口铸铁七类合金、室温平衡组织分别为 F. F+P. P、Fe<sub>2</sub>Cn+P、P+Fe<sub>3</sub>Cn+Ld'、Ld'和 Fe<sub>2</sub>C<sub>1</sub>+Ld'。所有铁碳合金室温组织的组成相均为 F 不F<sub>2</sub>C。通过杠杆定律可以计算不同类型铁碳合金平衡组织中的组织组成物和组成相的相 对质量。

渗碳体的形貌、尺寸和分布对铁碳合金的性能有重大影响。

随着碳含量的增加、铁碳合金的硬度持续增加、塑性和韧性不断下降。wc<0.9%时强



注: ① 表中所列各牌号性能适应 J 厚度为 100mm 以下的铸件。

② 表中冲击吸收功 Avv 和 Avu 的试样缺口为 2mm。



度防碳全量的增加而提高。但wo>0.9%后强度删快读下降

碳素钢中主要杂质元素为 Si、Mn、P、S。接碳含量可分为低碳钢、中碳钢和高碳钢、 按用途可分为碳素结构钢和碳素工具钢、用冶金质量可分为普通碳素钢、优质碳素钢、高 级优质碳素钢和特级优质碳素钢。

碳素结构钢有 0195~0275 等牌号,具有较高的强度和良好的塑性、韧性、良好的工 艺性能(焊接性、冷变形成形性)、用干制造一般工程结构件、善通机械零件以及日用品等。 一般不经执处理, 在执扎太直接使用

优质碳素结构钢有 0.8F~85 及 15Mn~70Mn 等牌号。具有较高的强度、塑性和韧性。 3用干制造较重要的各种机械零件,一般需经热处理后使用。

碳素工具钢有 T7~T13 及 T7A~T13A 等牌号, 具有较高的硬度、较好的耐磨性, 用 于制造低速、手动刀具及常温下使用的工具、模具、量具等、必须经适当热处理后才能使用。

一般工程铸造碳素钢有 ZG200-400~ZG340-640 等牌号, 用干取代铸铁制造形状复 杂的零件、广泛应用干机械制造尤其是重型机械制造业中。

# 练习与思考

#### 1 名词解释

- (1) 铁素体: (2) 奥氏体: (3) 莱氏体: (4) 珠光体: (5) 二次渗碳体。
- 2. 简答题
- (1) 说明珠光体和莱氏体在碳含量、相结构及其相对质量、显微组织和性能上有何不同。
- (2) 说明下列各渗碳体的生成条件: 次渗碳体、 次渗碳体、 次渗碳体、 共品渗 碳体、共析渗碳体。
  - (3) 铁碳合金相图在生产实践中有何指导意义?
  - 3. 分析题

根据铁磁合金相图,说明产生下列现象的原因。

- (1) 在室温下,碳含量 wc=1.0%的钢比碳含量 wc=0.5%的钢的硬度高。
- (2) 在室温下,碳含量 wc=0.8%的钢具强度比碳含量 wc=1.2%的钢高。
- (3) 莱氏体的塑性比珠光体的塑性差。
- (4) 在 1 100℃, 確含量为 0.4%的钢能进行锻造, 確含量为 4.0%的自口铸铁不能锻造。
- (5) 钢适宜于通过压力加工成形,而铸铁适宜于通过铸造成形。

#### 4. 计算题

·堆钢材由于混杂,不知其化学成分。现抽出 根进行金相分析,其组织为铁案体和 珠光体。其中珠光体的面积大约占 40%, 问此钢材的碳含量大约为多少?

# 第5章

# 金属的塑性变形与再结晶

# (A) 数学提示)

在工业生产中、由于铸态金属材料的晶粒粗大、组织不均、成分偏析及组织不致密等缺陷、工业上用的金属材料大多要在浇注成金属铸铁后经过压力加工再使用,图为通过压力加工时的塑性实形。不仅便金属材料获得所需要的形款和尺寸,而且金属内部的组织发生很大。 我一人两使其性能发生变化。 如经冷轧成冷拉等加工后金属的强度 是事提高而塑性下降,但塑性变形后金属材料放之变形前已处于不稳定的高自由能状态,它具有自发地向着自由能降低方向转变,当温度升高时可加速透神转变,这种转变过程称为四复和再结晶。因此、研究金属的塑性变形和四复、再结晶过程的发生、发展规律、对合理 逃进用金属材料及形方法、控制和改善变形材料晶粒组织和性能、具有重要的意义。

# (c) 新罗莱州

本章让学生了解塑性变形的本质、塑性变形对合金组织性能的 影响。及对塑性变形后的金属加热时将会产生一系列组织与性能的 变化。随着温度的升高、将依次产生回复、再结晶和晶粒长大 3 个 阶段、并且了解金属的强化机制!



# 5.1 金属的塑性变形

#### 5.1.1 金属单晶体的塑件变形

人多数金属材料是多晶体,但单晶体塑性变形是金属塑性变形的基础。单晶体金属塑性变形的基本方式是滑移和孪生,其中滑移是最上要的变形方式。

所谓滑移是指晶体的 部分沿着 定的晶血(滑移血)和晶向(滑移方向)相对于另 部分产生相对滑动的过程。滑移变形有如下特点。

- (1) 滑移只能在切应力作用下发生。
- (2) 齊移常沿晶体中原子密度最大的晶面和晶向发生。这是由于原子排列最密晶面之间的面间距及最密晶向之间的原子间距最大,原子间的结合力最小,故沿着这些晶面和晶向进行滑移所需的外力越小,越容易实现。图 5.1 所示为不同原子密度晶面间的距离,图中标注1 的晶面具原子密度大于标注目的晶面,由几何关系可知1晶面之间的距离也大于11晶面。当有外力作用时,1晶面则会肯先开始滑移。

个滑移面与这个滑移面上的 个滑移方向构成 个滑移系。在其他条件相同时,滑 移系越多,塑性越好,金属品体发生滑移的可能越大。



图 5.1 晶格中不同晶面的面间距

(3)滑移的距离为滑移方向上原子间距的整数倍。滑移后、滑移面两侧的原子排列与 滑移前一样,但是,会在晶体的表面造成 条条台阶状变形痕迹,即滑移带。滑移带实际 上是由滑移线构成的,如图 5.2 所示。

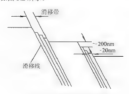


图 5.2 潜移带和滑移线的示意



- (4) 滑移的同时伴随着品体的转动。计算表明,当滑移面分别和滑移方向、外力轴向 星 45°时,滑移方向上的切应力分量 t. 最大,因而最容易产生滑移。
- (5) 潜移是由于滑移而上的位错运动而产生的。对潜移的机理,人们最初认为是晶体的 部分相对于另一部分作整体的刚性滑动。但是、根据这种刚性滑移的模型。计算出滑 经所需的临界切应力比实际金属晶体潜移所需的临切应力大得多。例如制,理论计算值为 1540 MPa。而实测值仅为 0.98 MPa。这一观象可用负错在晶体中的运动来解释。

现代大量理论与实验证明,晶体的滑移就是通过位错在滑移面上的运动来实现的。 图 5.3 所示为一切型位错在切应力作用下在滑移面上的运动过程。当一个位错移动到晶体 表面时,便造成一个原子间距的滑移。当晶体通过位错的移动而产生滑移时、实际上并不 需要整个滑移面上的全部原子移动。只需位错中心上面的两列原子向右作微量的位移。位 错中心下面的一只原子向左作微量的位移。位错中心便产生一个原子间距的右移,如图 5.4 所示。所以,通过位错的运动而产生的滑移比整体例性滑移所需的临界切应力小得多。位 错容易运动的特点称为位错的易动性。

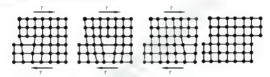


图 5.3 晶体通过位错运动而造成滑移的示意

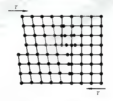


图 5.4 位错运动时的原子位移示意

需要说明的是, 滑移后, 滑移面两侧晶体的位向关系并没有发生改变。

单品体塑料变形另一种形式是孪生。孪生是指在切应力作用下、晶体的一部分沿着定的晶面(孪生山和晶面)。孪生的结果,使孪生面两侧的晶体呈镜面对称。由于孪生变形部分称为孪晶带或孪晶。孪生的结果,使孪生面两侧的晶体呈镜面对称。由于孪生变形较消移变形一次移动的原子较多,故其临界切应力较大、因此,只有不易产生消移的金属(如Cd、Mg、Be等)才产生孪生变形。





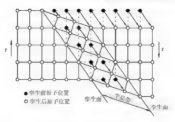


图 5.5 孪生变形过程示章

#### 5.1.2 金属多晶体的塑性变形

彩晶体中每个晶粒的塑件变形与单晶体相同。但是由于晶粒间有晶界存在,各单晶粒的位向又不相同,故多晶体的塑性变形要比单晶体更加困难和复杂。

品界处的原子排列比较紊乱,杂质和缺陷较多。当滑移变形时,位销移动致品界附近 使会受到阻碍,增人了滑移阻力。金属的晶体越细,品界的意面积疏越人,变形抗力减越 人。金属的晶构越细,发生滑移的晶粒数目越多,金属的塑性变形分布越均匀,使金属的 塑性投动越多。多晶体的各晶粒的位向不向是多晶体型性变形较复杂的另一原因。在对多 晶体合金施加外力后,具有与外力成45°滑移面的晶粒中首先要发生滑移变形,这种滑移 必然会受到相邻位向不利于滑移的晶粒的阻碍,必须施加更大的外力,并且作随着品粒之 向的滑移和转动,处于不同位向的晶粒才能先后进行滑移。当有人量晶粒产生滑移后,金 属便显示出现量的塑性变形。

#### 5.1.3 塑性变形对合金组织和性能的影响

## 1, 塑性变形对组织结构的影响

金属在外力作用下产生塑性变形时,不仅外形发生变化,而且其内部的晶粒形状也相 应地被拉长或压扁或破碎,当变形量很大时,晶粒将被拉长为纤维状,晶界变得模糊不消。 塑性变形也使晶粒内部的亚结构发生变化,使晶粒破碎为亚晶粒。

由于塑件变形过程中晶粒的转动。当变形量达到 定程度(70%~90%)以上时, 会使绝 大部分晶粒的某一位向与外力方向趋于一致, 这种现象称为织构或择优取向, 形变织构使 金属的性能呈现各向异性, 在深冲薄片零件时, 易产生"制耳"现象, 使零件边缘不齐, 厚薄不匀。但织构现象也有有利的一面, 如采用具有织构的硅钢片制作变压器铁芯可显著 提高其磁量率。

#### 2. 加工硬化

钢和具他 些金属在特定温度以下进行塑性变形时,随着塑性变形量的增加,金属的 强度、硬度升高,塑性、韧性下降。这种现象称为加下硬化,又称冷形变强化。塑性变形





对金属力学性能的影响。加图 56 所示。

会属经冷塑性变形后产生加工硬化的原因如下。

- (1) 位错密度随变形量增加而增加,从而使变形抗力增大。
- (2) 随变形量增加, 亚结构细化, 亚晶界对位错运动有阻碍作用。
- (3) 随变形量增加、空位密度增加。
- (4) 几何硬化。由丁塑性变形时晶粒方位的转动,使各晶粒由有利位向转到不利位向,因而变形抗力增大。

山于加 T硬化的存在,使金属已变形部分产生加 T硬化后停止变形,而未变形部分则 开始发牛变形,因此,没有加 L硬化,金属就不会发生均匀塑性变形。

加上硬化是工业上用以提高金属强度、硬度和耐磨性的重要手段之一。特别是对那些 不能以热处理强化的金属和合金尤为重要。

塑性变形还使金属的电阻增大,耐蚀性下降。

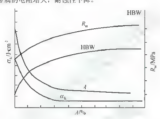


图 5.6 常温下塑性变形对低碳钡力学性能的影响

#### 3. 残余内应力

金属塑料变形时,外力所做的功约 90%以上以热的形式失散掉,只有不到 10%的功转 变为内应力战留于金属中。所谓内应力是指平衡于金属内部的应力。内应力的产生主要是 由于金属在外力作用下,内部变形不均匀而引起的。

般将内应力分为3类。

第 类内应力平衡于金属表面与心部之间,它是由于金属表面与心部变形不均匀造成的,又称宏观内应力。

第 二类内应力平衡于晶粒之间或晶粒内不同区域之间, 也是由于这些部位之间变形不 均匀造成的,又称微观内应力。

第三类内应力是由晶格缺陷引起的畸变应力,它是变形金属中的主要内应力(占 90%以上),是使金属强化的主要原因。

残余内应力还会使金属耐蚀性下降,引起加1、淬火过程中零件的变形和开裂。因此, 金属在塑性变形后,通常要进行退火处理,以消除或降低残余内应力。





# 5.2 变形金属在加热时组织和性能的变化

金属经冷塑性变形后,晶格畸变严重。位错密度增加,晶粒破碎,产生内应力等导致 系统自由能升高,因而处于组织不稳定的状态。它具有自发地恢复到原来自由能较低状态 的趋势。但在室遇时,由于原子活动能力不足,这种不稳定状态尚能绯特相当长时间而不 发生变化。若将冷变形金属加热,因原子活动能力增强,将会产生 系列组织与杜能的变 化。随着温度的升高。将依次产生回复、再结晶和品粒长大3个阶段,如图 5.7 所示。

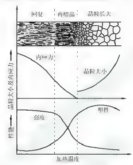


图 5.7 变形金属在不同加热温度时晶粒大小和性能的变化示意

#### 1. 回复

回复是指当加热温度较低时,仅使金属的点缺陷和位错近距离运动(如大量的空位移动 到表面或与间歇原了合并,异号位错在同 滑移面上合并消失)而使温格畸变减少,内应力 最著降低的过程。这时的温度称为同复温度。然而这时限了活动的能力还是较低,所以变 形金属的组织(纤维状) 无明显变化,强度、硬度略有下降,塑性和韧性略有上升。但电阻 率显著下降。工业上利用回复现象,对冷变形金属进行低温退火、消除内应力,并保留加 工硬化。如冷卷弹簧在卷制后进行一次 250~300℃的低温退火(或称去应力退火),使其尺 力稳定。

#### 2. 再结晶

"当冷塑性变形金属加热到较高温度时,由于原子的活动能力加强,金属的组织发生显 各的变化,由破碎、较长的晶粒变为均匀如小的弯轴晶粒。这一过程也是通过晶核的形成 为,以长人同时进行的。即首先存位错等缺陷大量集中的地方出现新晶核,月稳定地向周围变 形和碳碎的晶粒中长人,形成新的系融查的等轴晶粒,在新晶核形成的同时,不断消耗态





属的内能。位错密度降低,金属的强度、硬度显著下降,塑性、韧性显著上升,变形所造成的晶体缺陷已基本消失,加上硬化现象完全消除。金属的组织和性能更重新恢复到冷塑性变形前的状态。而且结晶出的晶体与变形前完全一样,所以称为典结晶过程图 5.71。

$$\theta_{ss} \approx 0.4\theta_{so}$$
 (5-1)

把经冷學料 变形后的金属材料加热到再结晶温度以上使具发生再结晶的处理过程称为 再结晶退火,在 T 业生产中,常采用再结晶退火来消除材料所产生的加丁硬化现象,提高 材料的塑料。在冷塑性变形加工过程中间,有时也采用再结晶退火以恢复材料的塑件使于 继续加工。

#### 3. 晶粒长大

冷塑性变形金属在再结晶后通常获得细小而均匀的等轴晶粒, 但若继续升高加热温度 和延长保温时间, 金属的晶粒会继续长大。因为晶粒长大是降低自由能的自发过程, 即通 过晶粒长大, 减少晶界面积, 从而降低自由能。

品粒长人的具体过程是能晶界推移。品粒的相互吞并来实现的。通过晶界的逐渐移动, 一般是人品粒春吃小品粒。所以再致品质的高粒越均匀,品粒长人的趋势越小,此外,金 周材料中的杂质元素、合金元素和第二相质点的存在也会阻碍晶界的推移,使品粒长大倾 向越小。

# 5.3 金屬的强化机制

金属中加入合金元素的主要目的是使金属具有更优异的性能。对于结构材料来说。首 先是提高其机械性能,即既要有高的强度、更要保证具有足够的韧性。然而材料的强度和 韧性常常是 对矛盾、增加强度往往要编判材料的塑性和韧性,反之小然。因此各种钢铁 材料在其发展过程中均受这 矛盾因素的制约。使金属强度(主要是届服强度)增入的过程 称为强化。金属的强度 般是指金属材料和塑性变形的抗力,发生塑性变形所需要的应力 越高、强度也就越高。由于金属材料的实际强度与大量的位错密切相关,其力学本质是塑 变抗力。为了提高金属材料的强度。要把着眼点放在提高塑变抗力上,阻止位错运动。金 属的强化机制的基本出发点是造成畸码,阻碍位错运动。从这一基本点出发,金属中合金 元素的强化作用主要有以下4种方式。固溶强化、第 相强化、细晶强化以及形变强化。 通过对这4种方式单观或综合加以运用,便可以有效地提高金属的强度。

#### 5.3.1 固溶强化

溶质原子溶入金属基体而形成固溶体,使金属的强度、硬度升高,塑性、韧性有所下降,这种现象称为固溶强化。例如单相的黄铜、单相锡青铜和铝青铜都是以固溶强化为主来提高合金强度和硬度的。固溶强化足通过合金化对材料进行的最基本的强化方法。





固溶强化的出发点是以合金元素作为溶质原子阳碍位错运动。其强化机制为;由于溶 质原子与基体金属原子大小不同, 因而使基体的晶格发生畸变, 造成一个弹性应力场。此 应力场与位错本身的弹性应力场交互作用、增大了位错运动的阻力、从而导致强化。此外、 溶质原子还可以通过与位错的电化学交互作用而阻碍位错运动。

周溶竭化的影响因素有以下几方面。

(1) 溶质原子浓度。理论和实验表明、溶质原子浓度越高、强化作用也越人(图 5.8)。

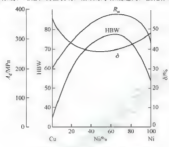


图 5.8 铜镍合金的成分与性能的关系曲线

$$T_{c} = c^{n} \tag{5-2}$$

式中: T --- 使位错移动的临界分切应力;

c---为溶质原子浓度:

n----材料常数, n=1/2~2/3。

(2) 溶质溶剂原子尺寸差。溶质溶剂原子尺寸相差越大、强化效果越显著。

(3) 溶质原子类型。一种是溶质原子造成球对称的点阵畸变, 其强化效果较弱, 约为 G/10. G 为真切模量。如置掩型逐盾原子或面心立方晶体中的间隙型溶质原子。另一种易 溶质原子成业球对称的古牌畸变、其强化效果极强、约为 G 的儿倍、如体心立方品体中的 间隙型溶质原子。因此,间隙原子如 C、N 是钢中重要的强化元素。然而在室温下,它们 在铁素体中的溶解度十分有限, 因此, 其固溶强化作用受到限制。

在工程用钢中置换式溶质原子的固溶强化效果不可忽视。能与 Fe 形成置换式固溶体的 合金元素很多、如 Mn、Si、Cr、Ni、Mo、W 等。这些合金元素往往在钢中同时存在。最 化作用可以叠加, 使总的强化效果增大, 尤其是 Si、Mn 的强化作用更大。

应当指电。固溶弱化效果线大、则塑性、韧性下路线多、因此洗用固溶弱化元素时一 定不能只着眼强化效果的人小,而应对塑性、韧性给予充分保证。所以,对溶质的浓度应 加以控制。



#### 5.3.2 第二相强化

只通过单纯的固溶强化, 其强化程度毕竟有限, 还必须进一步以第 相或更多的相来 强化。第 相粒了可以有效地阻碍位错运动, 运动着的位错遇到潜移面上的第 相粒了时, 或切过(第:相粒子的钓点是可变形。并与母相具有共格关系, 这种强化方式与固溶处理、 时效密切相关, 故有沉淀强化或时效强化之称)或绕过(第 相粒子不参与变形, 与基体有 井县格关系。当位错遇到第 相粒子时, 只能绕道并留下位错圆,第二相粒子是人为加入 的, 不溶于基体, 故有弥散强化之称), 这样潜移变形才能继续进行。这一过程要消耗额外 的能量, 故需要提高外加应力, 所以造成强化。

第二相强化机制比较复杂,往往要考虑第三相的大小、数量、形态、分布以及性能等 方面的影响。这除了涉及热处理参数的直接影响外,还涉及合金元素的影响。合金元素的 作用主要是为形成所需要的第三相較了提供成分条件。

#### 1 时效强化

时效强化是个普遍现象,具有重要的实际意义,「业上」。这应用的时效硬化型合金,如铝合金、耐热合金、单相不锈钢、马氏体时效钢等,都是利用这 强化理论来调整性能的。

#### 1) 固溶处理

具有时效强化现象合金的最基本条件是在具相图上有固溶度变化,并且固溶度随温度 降低而最著級小、如图 5.9 所示。"省11.0 B 含量 人 F B。的合金加热到略低于固相线的温度。 保而 是 2时间,使 B 组元充分溶解后、取出快速冷却,则 B 组元来不及沿 CD 线析出,而 形成率稳定的过饱和固溶体、泛种使理称为固溶处理。

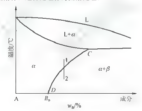


图 5.9 典型铝合金状态图的示意

#### 2) 时效

经固溶处理的合金在室温或 定温度下加热并保持 定时间,使过饱和固溶体趋于某种程度的分解,这种处理称为时效。在室温下放置产生的时效称为自然时效,加热到室温以上某一温度进行的时效称为人工时效。





#### 3) 时勃状系与性能

时效时,在平衡的第二相析出之前还可能出现几个中间的过渡相,一般的析出顺序为  $\alpha_1 \rightarrow \alpha_2 + GP \times \rightarrow \alpha_1 + \theta^* \rightarrow \alpha + \theta$ (5-3)

式中: a. ---- 讨饱和固溶体:

 $\alpha$ , 、  $\alpha$ , 一有 ·定过饱和度的固溶体:

GP 区 —— 溶质偏聚区:

· 平衡相。

通常定义在平衡相析出之前的组织为欠时效态。在这 阶段随着时效时间的延长,合 金的强度不断升高,表现出明显的时效强化效果。定义细小的平衡相刚好均匀析出时的组 织为峰时效态。此时合金的强度达到最大值。而平衡和长大和化的组织称为过时效态。此 时合金的强度随着时效时间的延长而逐渐下降,如图 5.10 所示。

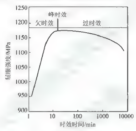


图 5.10 TC4 合金 540℃时效硬化曲线

#### 2. 弥散强化

利用弥散强化是提高金属材料力学性能的有效方法。尤其对耐热材料有更大的应用价 值。弥散强化是钢中常见的强化机制,例如淬火回火钢及球化退火钢都是利用碳化物作弥 散强化相。这时合金元素的主要作用在于为了制造在高温间火条件下, 使碳化物呈细小均 勾弥散分布,并防止碳化物聚集长大,故需向钢中加入强碳化物形成元素 V、Ti、W、Mo、 Nb 等。常用的弥散型合金是以金属为基体, 弥散相为稳定性品、熔点高的各种化合物粉末, 粉末颗粒直径约为 0.01~0.1 μm, 间距为 0.01~0.03 μm。

粉末冶金法与金属熔铸法不同。它是利用金属粉末或金属粉末与非金属粉末的混合物 作原料,经过压制成型和烧结两个主要工序来生产各种金属制品的方法。粉末冶金生产的 主要工艺过程如图 5.11 所示。





图 5.11 粉未冶金的工艺过程

#### 1) 制粉

颗粒的制备足粉末冶金牛产中十分重要的工序。粉碎颗粒的人小与形状,对烧结过程,和最终成品拌能的影响很大。如果颗粒过于相为或颜粒的外形早不规则形状,造成冷压成 型时粉末的流动性较差,出粉的基本方法有机械、化学和物理方法,生产中采用机械粉碎方法较多。

机械粉碎是利用球磨机中的磨球撞击颗粒材料,便被磨材料的颗粒破碎变小。化学制 粉有液体法和气体法。液体法是将颗粒原料溶解在其他液体中,向液体中加入沉淀剂或凝结剂,便原料以细小的颗粒形式从液体中析出。这种方法可获得极细小的颗粒,最细可达 到纳米级粒径。但生产成本高,日前尚未用于大批量生产。气体法是原料以气体的形式出 现,可以由几种气体相互混合,在 定温度下形成细小的颗粒。气体法可获得纳米级粒径 的颗粒。

物理制粉常见的方法为喷雾法,将原料先熔化为液体,利用压缩气体进行雾化,使材料形成细小的颗粒。

#### 2) 配料

配料主要是为预压成型做准备的。为了增加粉粒的流动性,较少压还的不均匀性, 要在粉粒中加入润滑剂。为了便上成型, 需要在粉粒中加入粘核剂等。

#### 3) 预压成型

为了使颗粒材料烧结为成品,烧结前必须预压成型。有冷压成型和热压成型之分。冷 止成型是将配好的料放入成型模中,利于模具迫使颗粒成型。冷压成型的坏件强度低,必 须经过烧结才能有较高的机械强度和某些特殊性能。

热压成型是对预压中的坏件加压成型的同时进行加热烧结。热压成型后的制品已经完成了烧结上序,不需再进行烧结。热压成型产品致密度高、力学性能较好。但相对于冷压 成型方法,受到模具的限制,不适于大批量生产,生产成本较高。

#### 4) 预烧结

的烧结把冷压成型环件中的螅型剂, 粘接剂和其他易挥发物质去掉, 的烧盐放与颗粒 熔点, 抗氧化能力及挥发物的挥发温度有关。 的烧结加热速度必须缓慢, 使挥发物逐渐挥 发。以免瞬时产生大量的气体, 造成虾件升裂。 的膝可减少膝结中的升裂。

## 5) 烧结

イ. 定温度下进行烧结,以得到设计要求的物理性能和机械性能。烧结可以分为固相烧结和液相烧结。固相烧结的温度不高于低原点组元的熔点,烧结时不产生液相。通过固相烧结。一方面提高了原子的扩散能力,增大粉未表面的原子密度。另一方面,粉木中的气化物破还原,并消除了吸附在粉末表面的气体,使粉末的核触面规增多,增人原子同结合力,因而提高了粉末治金制品的强度。但是其中仍然存在一定数量的细小孔隙,因此粉末治金制品是多孔性材料。液相烧结的温度要高于低熔点组元的熔点,而低于高熔点组元的熔点。烧结过程中、熔点低的组元熔化成为液相,将固体颗粒包围,并使颗粒粘接在一起,从而提高了粉末治金制品的强度。





般情况下, 胚件烧结后可以达到理论密度的 90%~98%。但是很难达到理论上的完 全致解度, 坯件烧结后可以用收缩率、气孔率、体积密度或理论密度的比值来衡量烧结后 如品的面槽。

烧结的推动力上要来自颗粒的表面能,表面能越高,越有利于烧结。颗粒制备过程中,例如机械粉碎方法,颗粒受到输出后表面的品格产生缺陷,可以引起表面能的增加。

#### 6) 后处理

为了进 步提高粉末冶金制品的力学性能和表面质量,往往要进行后处理。常见的后处理上作有表面处理、热处理、特殊处理等。

粉末治金通常采用耐磨、耐高温和硬度高的颗粒材料,因此,粉末治金常用于制造刀 具、模具、症具等。采用粉末治金方法也可制成机器零件,如齿轮、凸轮、链轮及各种刺 生片。利用粉末治金的多孔性,还可以制成过滤件或渗透制品件。也可以利用孔隙浸入油 滑油、制度含油轴承。

#### 5.3.3 细晶强化

细晶强化(又称晶界强化)是 种极为重要的强化机制,不但可以提高强度,而且还能 改善制的韧性。这一特点是其他强化机制所不具条的。

细晶强化的机制是:由于晶界的存在。引起在晶界处产生弹性变形不协调和塑性变形 不协调。这两种不协调现象的会在晶界处诱发应力集中。以维持两品粒在晶界处的连续控制。 其结果在晶界朝近引起:次滑移。使控销迅速增强。形成加上硬化微区,阻碍控销运动。 这种由于晶界两侧晶粒变形的不协调性。在晶界附近诱发的位错称为几何上看要的位错。

另外,由于晶界存在,使滑移存错难以直接穿越晶界,从而破坏了滑移系统的连续性, 阻碍了位错的运动。

戶根結成,都是因为晶界的存在而使位错运动受阻,从而达到强化目的,晶粒越细化,晶界数量流越多,其强化效果也就越好。图 5.12 所示的实验表明,晶界强度明显高于晶内。 科料在外力作用下发生塑性变形时,通常晶粒中心区域变形量较大,晶界及其明近区域变形粒较小,多晶体的金属细丝在转伸变形时有晶界附近出现竹节状就反映了常温下晶界的强化作用图 5.13)。

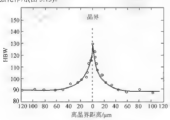


图 5.12 含硫的铁晶内与晶界强度

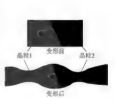


图 5.13 双晶粒试样拉伸变形示意



Hall-Petch 公式是描述晶界强化的一个极为重要的表达式。其形式为

$$\sigma_s = \sigma_0 + Kd^{-\frac{1}{2}} \tag{5-4}$$

式中:  $\sigma_{i}$ ——上屈服强度;

 $\sigma_o$ —派纳力或称摩擦阻力:

K----- 晶格障碍强度系数:

a 品粒直径。

可见,对不同材料,细化晶粒都使其屈腹强度有不同程度的提高。进一步的研究表明, 材料的屈服强度与其业品尺寸之间也满足上述关系(图 5.14)。当品粒尺寸减小到纳米级时 形成的所谓纳米材料,其强度与公式有较大偏离,但是仍然表明细化品粒,可有效提高材料的强制性。

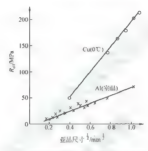


图 5.14 铜和铝的屈服强度与其亚晶尺寸的关系曲线

细化晶粒方法如下。

- (1) 对铸态使用的合金, 合理控制冶铸工艺, 如增大过冷度、加入变质剂、进行搅拌和振动等。
  - (2) 对热轧或冷变形后退火态使用的合金、控制变形度、再结晶退火温度和时间。
- (3) 对热处理强化态使用的合金, 控制加热和冷却 L Z 参数, 利用相变重结晶来细化晶粒。

#### 5.3.4 形变强化

金属材料经塑性变形后, 共强度、硬度升高, 塑性、韧性下降, 这种现象称为形变强 化。形变强化主要着限于位结数量与组态对金属塑变抗力的影响。

金属中位错密度高,则位错运动时易于发生相互交割,形成割阶。引起位错缠结,因 此造成位错运动的障碍,给继续塑性变形造成困难,从而提高了金属的强度。这种用增加 位错密度提高金属强度的方法也称为位错强化。其强化量Δσ与金属中的位错度有关。



可表示为

$$\Delta \sigma = \alpha \cdot G \cdot b \cdot \rho^{\frac{1}{2}} \tag{5-5}$$

式中: G---剪切模量:

b--布氏欠量:

α ----强化系数(约为 0.5);

ρ---位错密度。

位错密度提高所带来的强化效果有时是很大的。金属中的位错密度与变形量有关,变 形量越大, 位错密度越大, 金属的强度则显著提高, 但塑性明显下降。例如, 高度冷变形 可(使位键密度达到10<sup>12</sup>/cm<sup>2</sup>以上,产生高达每平方毫米数上千点的强化量。

般面心立方金属中的位错强化效应比体心立方金属中的人,因此在面心立方金属(如 Cu、AD中利用位错强化基很有效的。

从位错强化机制出发, 钢中加入合金元素应着限了使塑性变形时位错易了增殖,或易于分解, 提高钢的加工硬化能力。具体途径如下。

(1) 细化晶粒。通过增加晶界数量,使晶界附近因变形不协调诱发几何上需要的位错。 同时还可使显粒内位错寒积群的数量增多。为此,宣向全域中加入细化温粒的合金元素。

(2) 形成第三相粒子。当位错遇到第三相粒子时,希望位错绕过第三相粒子而留下位 错圈、使位错数最迅速增多。为此,官向钩中加入强碳化物形成元素。

(3)促进淬火效应。淬火后希望获得板条马氏体、造成位错型亚结构。为此、宜向金属中加入提高淬透性的合金元素。

(4) 降低层错能。通过降低层错能、使位错易于扩展和形成层错,增加位错交介作用, 防止交叉滑移。为此、宣加入降低层错能的合金元素。

在工程上, 金属材料的实际屈服强度是上述四种强化机制共同作用的结果。实际上几乎没有一种材料的强度只利用了某一种机制。虽然总的强化效果一般不是各种强化机制的 代数和, 但为了方便起见, 常用下式表达

$$R_{\text{oll}} = \sigma_0 + \sum \Delta \sigma_i$$
 (5-6)

式中 σ。 ——派纳力:

、 一、某种强化机制引起的屈服强度增加量。

# 小 结

金属材料可以在外力作用下变形而不破坏。因此有优良的压力加工成形性能。本章首 完介绍了单晶体金属、多晶体金属的塑性变形及其微观机制。 讨论了金属塑性变形过程中 内部组织的变化以及引起的力学性能的变化。

冷塑性变形后的金属材料产生加工硬化、能量升高、组织不稳定、因此及讨论了变形金属在随后的加热过程中发生的回复、再结晶和晶粒长大等问题。在前面内容的基础上、论述了金属的强化机制。





# 练习与思考

- 1. 名词解释
- (1) 滑移与孪生; (2) 加 L硬化; (3) 回复; (4) 再结晶。
- 2. 简答题
- (1) 用于来回弯折一根铁丝时,开始感觉省劲,后来逐渐感到有些费劲,最后铁丝被 弯断。试解释过程演变的原因。
  - (2) 当金属继续冷拔有困难时,通常需要进行什么热处理?为什么?
  - (3) 金属的主要强化方法有哪些?
- (4) 个较沉重的卜料设备由时效硬化型铝合金支架支撑,放在热处理炉旁。使用了 几星期后支架发生倒塌,试分析可能的失效原因。



# 第6章

# 钢的热处理

# · 自 数字提示

钢的热处理是通过加热、保器和冷却改变金属内部或表面的组织、从而获得所需性能的工艺方法。本章内客首先阐明了钢的热处理的基本原理。由于组织特变是热处理的核心问题。因此钢在加热和冷却过程中组织特变的基本规律是诗论的重点。也是理解和掌握各种热处理工艺方法的基础。普通常用钢的热处理工艺有速火、正火、淬火、四火及表面热处理等,在机械制造业中、通过热处理才能充分发挥材料的卷能、延长零件的使用寿命、因此、本章还介绍了钢的普通热处理工艺、表面热处理工艺以及金属材料的表面改性。

# (2) 数学要求(

本章要求学生掌握钢在加热和冷却过程中组织转变的基本规 構,并能熱练应用钢的等温转变的线和连续转变的线来解决问题。 在理解钢的热处理的基本原理的基础上,掌握退火、正火、淬火、 四火热处理工艺的工艺参数及各阶段组织特征。了解表面热处理和 化学热处理等热处理工艺。当在生产实际中遇到具体问题时,应根 拥热处理的基本原理、针对具体情况进行具体分析,合理地、灵活 地应用这些工艺兼解决问题。



# 6.1 钢的热处理原理

钢的热处理是将钢在树态下加热到预定的温度,保温 定时间,然后以预定的方式冷却到空温。来改变具内部组织结构,以获得所需性能的一种热加 F T 艺。 热处理可大幅度 地 克 等金 屈树样的 F 艺性能和使用性能,绝人多数机械零件必须经过热处理。 正确的热处 里 L 芝还可以消除钢材经铸造、银造、焊接等热加 L L 艺造成的各种缺陷,细化晶粒、消除偏析、降低内应力,使组织和性能更加均匀。

热处理工艺种类繁多,根据加热、冷却方式的不同及组织、性能变化特点的不同,热 处理可以分为普通热处理(包括退火、正火、淬火和同火等)和表面热处理(包括感应加热表 面淬火、火焰加热表面淬火、电接触加热表面淬火、渗碳、氯化和碳氮共渗等)。接照热处 现在零件生产过程中的位置和作用不同。热处理工艺还可分为预备热处理和疲终热处理。 在生产工艺流程中,工件经切削加工等成形工艺而得到最终的形状和尺寸后,再进行的赋 手工件所需使用件能的热处理称为最终热处理。而预备热处理是零件加工过程中的一道中 间工序(也称为中间热处理),其目的是改善锻、铸毛还件组织、消除应力,为后续的机加 工或进一步的热处理作准备。

個之所以能够进行热处理,是因为铜在因态下具有相变。在因态下不没生相变的纯金属或果些合金则不能用热处理方法强化。根据铁碟相阳,其析铜在加热和冷却过程中经过 PSK 致(4)的,发生除了条和奥氏体之间的相互转变。少共析铜经过 GS 致(4)的,发生除素体和表氏体之间的相互转变。少其析铜经过 GS 致(4)的,发生除素体和表氏体之间的相互转变。41、43、4m的 为明在如热和冷却过程中组织转变的临界温度线。它们是在非常缓慢加热或冷却条件下销发生转变的温度。但是在实际海外进程中组织转变的临界温度线。它们是在非常缓慢加热或冷却条件下销 不使是在不平衡条件下进行的,其相变点与相图中的相变温度有一些分片。由于过热和过冷现象的影响。加热时相变温度偏向高温,冷却时偏向低温、这种现象称为滞后。加热或冷却速度越快、购滞后现象越产年。图 6.1 表示加热和冷却速度对碳铜临界温度的影响。通常把加热时的实际临界温度标以字母"c",如 A<sub>4</sub>1、A<sub>ccm</sub>,而把冷却时的实际临界温度标以字母"c",如 A<sub>4</sub>1、A<sub>ccm</sub>,而把冷却时的实际临界温度标以字母"c",如 A<sub>4</sub>1、A<sub>4</sub>2、A<sub>5</sub>2、A<sub>5</sub>2。

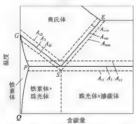


图 6.1 加热和冷却速度对钢的临界温度的影响





#### 6.1.1 钢在加热时的转变

钢的热处理多数需要先加热得到奥氏体,然后以不问速度冷却使奥氏体转变为不同的 组织,得到钢的不同性能。因此掌握热处理规律,首先要研究钢在加热时的变化。人多数 热处理工头都要将钢加热到临界温度以上,依得个部或部分奥氏体组织,即进行奥氏体化。

#### 1. 奥氏体的形成

以共析碳钢(含碳量 0.77%)为例,加热前为珠光体组织,一般为铁素体相与渗碳体相相 间排列的层片状组织,加热过程中奥氏体转变过程可分为四个阶段进行,即奥氏体的形核、 奥氏体晶核的长人、剩余渗碳体的溶解以及奥氏体成分的均匀化,如图 6.2 所示。



图 6 2 珠光体向奥氏体转变示意

第一阶段; 奥氏体的形核、在珠光体转变为奥氏体过程中、原铁素体的体心立方晶格 结构会或组为奥氏体的曲心立方晶格结构。 康掺碳体的复杂晶格结构会转变为而心立方晶 格结构。 因此,钢的加热转变现有碳原子的扩散, 也有晶体结构的变化。相界面上碳浓度 分布不均匀, 位销密度较高、原子排列不规则, 处于能量较高的状态, 易满起奥氏体形核 的条件, 这两相空界面越多、奥压低晶核越多。

第 節段: 與氏体晶核的长人。奧氏体晶核形成后,它的一侧与渗碳体相接,另一侧与铁套体相接,这使得在奥氏体中出现了碳的浓度梯度。引起碳在奥氏体中由高浓度一侧向低浓度 侧扩散。随着碳在奥氏体中的扩散。破坏了原先相界间处碳浓度的平衡。即造成奥氏体中等近铁素体一侧的碳浓度增高。是违渗碳体一侧碳浓度降低。为了恢复原先碳浓度的下衡,势必促使铁素体向寒氏体转变以及渗碳体的溶解。这样,奥氏体中与铁索体和渗碳体相界面处碳平衡浓度的破坏与恢复的反复循环过程。减使奥氏体逐渐向铁素体和渗碳体两方向长大,直至铁素体完全消失,奥氏体彼此相遇,形成一个个的奥氏体晶粒。

第 阶段:剩余渗碳体的溶解。由于铁素体转变为奥氏体速度远高于渗碳体的溶解速 度,在铁素体完全转变之后尚有不少未溶解的"残余渗碳体"存在(图 6.2),随着保温时间 延长或继续升温,剩余渗碳体不断溶入奥氏体中。

第四阶段: 奥氏体成分的均匀化。即使渗碳体全部溶解, 奥氏体内的成分仍不均匀, 在原铁素体区域形成的奥氏体含碳量偏低, 在原渗碳体区域形成的奥氏体含碳量偏高, 还 篙保温足够时间, 让碳原子充分扩散, 奥氏体成分才可能均匀。

平以析钢与过头桁钢的奥氏体化与具桁钢基本相同。即在 A<sub>c</sub>i 温度以上加热无论亚具 桁钩或是过共析钢中的珠光体均要转变为奥氏体。不同的是铁素体的完全转变要在 A<sub>ci</sub> 以 上, 次渗碳体的完全溶解要在温度 A<sub>com</sub>以上, 加热后冷却过程的组织转变电仪是类氏体 向性倾组织的转变, 比中的铁套体及。次渗碳体介沙加过程中不会发生转变。





#### 2. 奥氏体晶粒的长大及其控制

奥氏体的晶粒大小对倒随后的冷却转变及转变产物的组织和性能都有重要的影响。通 常,粗天的奥氏体晶粒冷却后得到粗大的组织,其力学性能指标较低。因此, 需要了解奥 氏体晶粒度的概念以及影响奥氏体晶粒度的因素。

#### 1) 奥氏体品粒度的概念

奥氏体晶粒的人小是用晶粒度来度量的 1 级最粗,8 级最细(见图 6.3 钢中晶粒度标准 图谱)。晶粒度的评定 般采用比较法,即金相试样在放大 100 倍的显微镜下,与标准的图 谱相比。奥氏体晶粒度的概念有以下 3 种;

- (1) 奥氏体转变刚刚完成,即奥氏体品粒边界刚刚相互接触时的奥氏体品粒大小称为 起始晶粒度。通常情况下,起始晶粒度总是比较细小、均匀的。
- (2) 铜在具体的加热条件下实际获得的奥氏体晶粒的人小称为实际晶粒度。实际晶粒般总比起始品粒大。

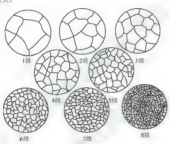


图 6.3 铜中晶粒度标准图谱

(3) 根据国家标准, 在(930±10)℃保温 3h~8h 后测定的奥氏体晶粒人小称为本质晶粒 度。晶粒度为1~4级, 称为本质粗晶粒钢,晶粒度为5~8级,则为本质细晶粒钢。

本质品粒度表示在规定的加热条件下,奥氏体品粒长人的倾向性人小,不能认为本质细品粒钢在任何加热条件下晶粒都不粗化(图 5 4)。钢的本质晶粒度与钢的成分和冶炼时的脱氧方法有关。一般用 AI 脱氧或者含有 Ti、Zr、V、Nb、Mo、W 等元素的钢都是本质细品粒钢,因为这些元素能够形成难溶于奥氏体的细小碳化物质点,叫止奥氏体高粒长大。 只用 Si、Mn 脱氧的钢或者沸腾钢 俄都为本质粗晶粒钢。热处理的零件一般都采用本质细晶粒钢。





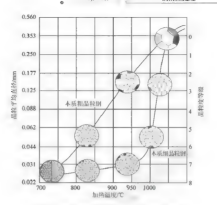


图 6.4 本质粗晶粒钢与本质细晶粒钢的晶粒长大倾向

## 2) 影响品粒长大的因素 ( ) )

奥氏体晶粒的长人,导致晶界总面积的减小,从而使体系的自由能降低。所以,在高温下奥氏体晶粒长大是一个自发过程。

加热温度和保温时间的影响最易者。在一定温度下。随保温时间延长,奥氏体品粒长 人。在每一个温度下,都有一个加速长人期。其次、加热速度也会影响奥氏体晶粒的长人, 实际生产中经常采用快速加热,如时保温的办法来获得细小品粒。因为加热速度越大,奥 氏体轻变时的过热度越大、奥氏体的形核率越高,起始晶粒越细,加之在高温下保温时间 短,奥氏株晶粒来不及长大。

(朝中加入合金元素,也会影响奥氏体晶粒长大。例如,铜中随着含碳量的增加,奥氏体晶粒长人倾向,对人,但是,当含碳量超过某一限度时,奥氏体晶粒长人倾向,支减小。这是医为随着含碳量的增加,碳有铜中的扩散速度以及铁的自扩散速度均增加。故加大了奥氏体晶粒的长人倾向。但碳含量超过一定限度后。铜中出现。次渗碳体、对奥氏体晶粒反响细小。者铜中加入适量能形成难熔中间相的合金元素。如 Ti、Zr、V、Al、Nb等,能强烈阻碍奥氏体晶粒长大,达到细化晶粒的目的。

#### 6.1.2 钢在冷却时的转变

钢的奥氏体化不是热处理的目的,它是为了随后的冷却转变件组织准备。因为大多数 的机械构件都在室温下工作,比钢件性能最终取决于奥氏体冷却转变后的组织,所以研究 不同冷却条件下钢中奥氏体组织的转变规律,具有更重要的实际意义。

89



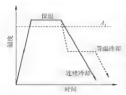


图 6.5 两种冷却方式示意

当温度在临界转变温度以上时, 奥氏体是稳定 的。当温度降到临界转变温度以下后, 在热力学上 处于不稳定状态, 要发生转变, 奥氏体即处于讨冷 状态,这种奥氏体称为过冷奥氏体。钢在冷却时的 结变, 实质上是讨冷型压体的转变。 讨冷型压体的 转变产物,决定于它的转变温度,而转变温度又上 要与冷却的方式和速度有关。在热处理中、常有两 种冷却方式,即等温冷却和连续冷却。如图 6.5 所示 为两种冷却方式示意。

同一种钢加热到奥氏体状态后,由于尔后的冷 却速度不一样, 奥氏体转变成的组织不一样, 因而 所得的性能也不一样。研究更氏体冷却转变常用等温冷却转变曲线、即 TTT 曲线及连续冷 却转变曲线,即CCT曲线。TTT曲线是洗择热处理冷却制度的参考,CCT曲线更能反映 热处理冷却状况, 作为选择热处理冷却制度的依据。

#### 1. 过冷奥氏体的等温转变

奧氏体等温转变曲线(简称 TTT 图, Time Temperature Transformation)反映了奥氏体在 冷却时的转变温度、时间和转变量之间的关系。将奥氏体化的共析钢快冷至临界点以下的 禁 温度等温停留,并测定奥氏体转变量与时间的关系,即可得到讨冷奥氏体等温转变动 力学曲线。是在等温冷却条件下,通过实验的方法绘制的。

以金相法为例介绍其析钢过冷奥氏体等温转变曲线的建立过程。将其析钢试样分成若 上组,每次取 组试样,在盐浴炉内加热使之奥氏体化后,置于 定温度的恒温盐浴槽中 讲行等温转变,停留不同时间之后,逐个取出并快速浸入盐水中,使等温过程中未分解的 奥氏体转变为新相——马氏体。将各试样经制备后进行组织观察。马氏体在显微镜下量自 亮色。可见, 自亮的马氏体数量就等于未转变的过冷奥氏体数量。当在显微镜下发现某一 试样刚出现灰黑色产物(珠光体)时,所对应的等温时间即为过冷寒氏体转变开始时间。到 某 试样中无自喜马氏体附,所对应的时间脚为转变终了时间。用上述方法分别测定不同。 等温条件下奥氏体转变开始和终了时间。最后将所有转变开始和终了点标在温度、时间坐 标上,并分别连接起来,即得到过冷奥氏体等温转变曲线。该曲线颇似字母"C",故简 称 C 曲线(图 6.6)。实验表明。当过冷奥氏体快速冷至不同的温度区间进行等温转变时。可 能得到如下不同的产物及组织。

图 6.6 反映了奥氏体在快速冷却到临界点以下在各不同温度的保温过程中,温度、时 间与转变组织、转变量的关系。C 曲线上部的水平线 A 是珠光体和奥氏体的平衡温度、A 线以上为奥氏体稳定区。C 曲线下部的两条水平线分别表示奥氏体向马氏体转变开始温度 M. 和奥氏体向马氏体转变终了温度 Mr. 两条水平线之间为马氏体和过冷奥氏体的共介区。 图中靠近纵坐标的第 条曲线,反映过冷奥氏体相应于 定温度开始转变为其他组织的时 间, 称为转变开始线; 接着的第三条曲线, 反映了过冷奥氏体相应于一定温度转变为其他 组织的终了时间, 称为转变终了线。一般以转变量为 1%和 99%作为转变的开始点和终了 点。在A、M、之间及转变开始线以左的区域为讨冷奥氏体区、转变终了线以右为转变产物



珠光体或贝氏体区, M,以下为转变产物马氏体区;而转变开始线与转变终了线之间为转变 过渡区,同时存在奥氏体和珠光体或奥氏体和贝氏体。

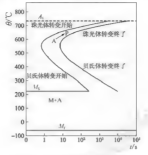


图 6.6 共析钢过冷奥氏体等温转变动力学曲线

过冷奥氏体等温转变开始所经历的时间称为享育期。它的长知标志者过冷奥氏体稳定性的人小。如图 6.6 所示,共析钢在 550℃左右孕育期最短,过冷奥氏体最不稳定,它是 C 曲线的"鼻尖","鼻尖" 孕育期最短的原因是,该处的过冷度较大,因而相变原动力较大,且此湍度原子扩散能力也较强,故新相的形核、长入散快,孕育期囤短。在鼻尖以上区间,虽然温度较高,原子扩散能力较强,但由于过冷度太小(相变那动力太小)。使得新相形核、《大较为困难,孕育期随温度升高而延长,在鼻尖以下区间,虽然过冷度较大,但由于此时温度已较低,原子扩散效因率。故学有期电较长,且孕育期的温度降低而延长。

#### 2. 过冷奥氏体转变产物的组织与性能

按温度的高低和组织形态,过冷奥氏体转变可分为高温界光体转变、中温贝氏体转变和低温马氏体转变三种。

#### 1) 珠光体转变

湯與直A,以下至550℃左右的温度范围內,过冷更氏体转变产物是珠光体。即形成铁 素体与渗碳体两相组成的相同排列的层片软的机械混合物组织,所以这种类型的转变又叫 珠光体转变。在珠光体转变中,由A,以下温度依次降到鼻尖的550℃左右,层片状组织的 片间距离依次减小。根据片层的厚薄不同,这类组织又可细分为三种。

- 第一种是珠光体,其形成温度为 $(\theta_4 \sim 650)$ °C,片层较厚,一般在 500 倍的光学显微镜下即可分辨。用符号 P 表示,如图 6.7 所示。
- 第一种是索氏体, 其形成温度为 650℃~600℃, 片层较薄, 一般在 800~1000 倍光学 显微镜下才可分辨。用符号 S 表示, 如图 6.8 所示。
  - 第三种是托氏体,其形成温度为600℃~550℃,片层极薄,只有在电子显微镜下才能



分辨。用符号 T 表示,如图 6.9 所示。

实际上,这三种组织都是珠光体,其光别只是珠光体组织的"片间距"大小,形成温度越低,片间距越小,这个"片间距"越小,组织的硬度越高,托氏体的硬度高于索氏体,远高于和珠光体。

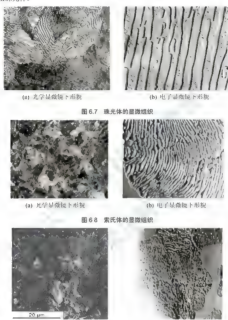


图 6.9 托氏体的显微组织

(a) 光学显微镜下形貌

(b) 电子显微镜下形貌

奥氏体转变为珠光体的过程也是形核和长人的过程。当奥氏体过冷到 41以下时, 首先 在奥氏体品界上产生渗碳体晶核, 通过原子扩散, 渗碳体依靠其周围奥氏体不断地供应碳





原子而长大。同时,由于渗碳体周围奥氏体含碳量不断降低,从而为铁素体形核创造了条件,使这部分奥氏体转变为铁素体。由于铁素体溶筛扩流(路碳量至0.0218%),所以又将过剩的螺排挤到相邻的奥氏体中,使相邻奥氏体含碳量增高,这又为产生新的渗碳体创造了条件。如此反复进行,奥氏体超终全部转变为铁盘体和渗碳体片层相间的漂胀体组织。

可见,奥氏体向珠光体的转变为扩散型的生核、长大过程。是通过碳、铁的扩散和品 体结构的重构来实现的。转变时有两个物理过程同时进行: 是碳原子和饮源 f 证券产生 高碳的渗碳体和低碳的铁索体: 是品格重组,由面心立方的奥氏体转变为体心立方的铁 素体和复杂立方的渗碳体。

## 2) 贝氏体转变

过冷奥氏体在 550  $^{\circ}$   $^{\circ}$ 

根据贝氏体的组织形态和形成温度区间的不同又可将其划分为上贝氏体与下贝氏体。 共析铜在550°C一350°C温度但可向,过冷奥氏体转变为上贝氏体。上贝氏体的转点是铁素体 足大效平行的条束状,自奥氏体晶界的 侧或两侧向奥氏体晶内伸展。渗碳体分布子铁素 体条之间。在光学显微镜下观察早羽毛状(图 6.10)。





图 6 10 羽毛状上贝氏体的显微组织

共析铜在 350°C  $\sim M$ , 温度区间形成下贝氏体。典型的下贝氏体是由含碳过饱和的片状 铁紊体和其内部沉淀的碳化物组成的机械混合物。 在光学显微镜下呈黑色针状或竹叶状 (图 6.11)。





(a) 光学显微照片

(b) 电子显微照片

图 6.11 针、叶状下贝氏体的显微组织



在中温区发生类风体转变时,由于温度较低,铁原子扩散困难,只能以共格切变的方式来完成原子的迁移,而碳原子则有一定的扩散能力。可以通过短程扩散来完成原子迁移, 所以贝瓜特转变属于半扩散型相变。在贝瓜体转变中,存在着两个过程: 一是铁原子的共 格功率。一是碳原子的短程扩散。

当温度较高(550℃~350℃)时,条状或片状铁素体从奥氏体晶界开始向晶内以同样方 向平行生长。随着铁素体的伸长和变觉,其中的碳原子向条间的奥氏体中富集,最后在铁 薪体条之间折出渗碳体短棒,奥氏体消失,形成上贝氏体。

当温度较低(350℃~M<sub>6</sub>)时,碳原了扩散能力低,铁素体在奥氏体的晶界或晶内的某些晶面 1.长成针状。尽管最初形成的铁素体固溶碳原了较多,但碳原了不能长程迁移。因而 不能逾越铁素体片的范围,只能介铁素体内一定的晶面上以断续碳化物小片的形式析出。 从而形成下旬氏体。

贝氏体的力学性能取决于贝氏体的组织形态。上贝氏体的形成温度较高,其中的铁素体条相大,它的塑变抗力低。上贝氏体中的渗碳体分布在铁素体条之间,易于引起脆断。因此,上贝氏体的强度和制性均较低。下贝氏体中铁素体侧小、分布均匀,在铁素体内又折出细小弥散的碳化物。加之铁素体内含有过饱和的碳以及高密度的位错。因此,下贝氏体不但强度高,而且韧性也好,具有较优良的综合力学性能,是生产上常用的组织。获得下贝氏体组织上强化镇材的涂径之一。

#### 3) 马氏体转变

当奥氏体获得极大过冷度冷全 M,以下(对于共析钢为 230℃以下)时,将转变成马氏体 类型组织、马氏体转变属于低温转变。这个转变持续全马氏体形成终了温度  $M_{to}$  在  $M_{t}$ 以 下,过冷奥氏体停止转变。获得马氏体是钢件强韧化的重要基础。

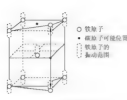
(1) 马氏体的本质。乌氏体是碳在 $\alpha$ -Fc中的过饱和固溶体、用符号 M 表示。马氏体 具有体心正方晶格(a-b-z-c) 当发生,乌氏体转变时、奥氏体中的碳全部保留在乌氏体中 (图 6.12)。c/a-称为乌氏体的正方度,乌氏体碳的质量分数越高,其正方度越大,晶格畸变 也越严重,马氏体的硬度也统越高。

#### (2) 马氏体转变特点。

- ① 过冷A转变为与氏体是一种非扩散型转变。铁和碳原了都不能进行扩散。铁原子治 奥氏体 "定晶面,集体地不改变相互位置关系)作。定距离的移动不超过 "个原子何距", 使而心立方晶格改组为体心正方晶格,碳原了原地不动,过饱和地留在新组成的晶胞中, 增入了其正方度 cla。产生很强的固紧强化。
- ② 马氏体的形成速度很快。奥氏体冷却到点 M,以下后,无孕育期,瞬时转变为马氏体,马氏体的生成速度极快,片间相撞易在马氏体片内产生显微裂纹。随着温度下降,过冷 A 不断转变为马氏体,是一个连续冷却的转变过程。
- ③ 马氏体转变是不彻底的。总要残留少量奥氏体。残余奥氏体的含量  $FM_s, M_f$ 的位置有义。奥氏体中的碳含量越高,则  $M_s, M_f$ 越低(图 6.13),残余 A 含量越高。只在碳质量分数少于 0.6%时,残余 A 可忽略。







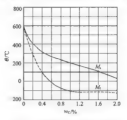
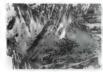


图 6.12 马氏体晶格示意

图 6.13 含碳量对 M。与 Mi 温度的影响

- ④ 马氏体形成时体积膨胀, 在钢中造成很大的内应力, 严重时导致开裂。
- (3) 乌氏的体形态。碳质量分数在 0.25%以下时, 基本上是板条乌氏体(亦称低碳乌氏体), 板条乌氏体在显微镜下为一束束平行排列的细板条, 如图 6.14(a)所示。在高倍透射电镜下可看到板条乌氏体内有大量位错缠结的亚结构, 所以也称位错乌氏体。





(a) 板条马氏体形貌

\(b) 针状马氏体形貌

图 6.14 马氏体的显微组织

当碳质量分数人于 1.0%时,则大多数是针状与氏体(亦称高碳与氏体),针状与氏体在 充学显微镜中呈竹叶状或凸透镜状,在等间形间铁饼,如图 6.14(b)所示。马氏体引之间形 成一定角度(60°),高倍透射电镜分析表明,针状马氏体内有大量率晶、因此亦称孪晶马 氏体。

碳质量分数在 0.25%~1.0%之间时, 为板条马氏体和针状马氏体的混合组织。

(4) 马氏体的性能。马氏体的硬度主要取决于其中的含碳量、含碳量越高、马氏体硬度也蔗越筛、随着与氏体含碳量的增加、c/a 增人、马氏体的硬度也随之增高。与氏体的塑作和韧性也与其含碳量疗差、高碳马氏体的含碳量点、晶格的正方畸变大、淬火内应力也较大、往往存存许多基微数级、片状乌氏体中的微细孪晶破坏了潜移系。也使脆性增大、所以脆性和韧性都很差。低碳板条状马氏体中的高密度位错是不均匀分布的,存在低密度区、为位错提供了活动余地,由于位错运动能缓和局部应力集中,因而对韧性有利;此外、淬火应力小、不存在显微裂纹,裂纹通过马氏体条也不易扩展,所以板条马氏体具有很高的塑性和韧性。



#### 3. 影响过冷奥氏体等温转变的因素

过冷奥氏体等温转变曲线的位置和形状反映了过冷奥氏体的稳定性、等温转变速度及 转变产物的性质。因此,凡影响 C 曲线位置和形状的因素都会影响过冷奥氏体的等温转变。

(1) 含碳量的影响。图 6.15 所示为业共析钢和过共析钢的 C 曲线。

亚共析铜的过冷奥氏体等温转变曲线与共析铜的等温转变曲线不同的是,在其上方多 了、条过冷灰氏体转变为铁素体的转变开始线。亚共析铜的社合碳量的减少,C 曲线位置 往左移。同时,M,4线针上移。亚共析铜的过冷奥氏体等温转变过程与其析钢类似。只是 在高温转变区过冷奥氏体将先有。部分转变为铁素体、剩余的过冷奥氏体再转变为珠光体 型组织。如 45 银布 650℃~600℃等温转变后,其产物为F+S。

过共析钢的过冷 A 在高温转变区,将先析出  $Fe_3C_{11}$ ,其余的过冷 A 再转变为珠光体型组织。如 T10 钢在  $A_1\sim650$  C 等温转变后,其产物为  $Fe_3C_{11}+P_3$ 。

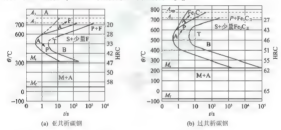


图 6.15 亚共析钢和过共析钢的 C 曲线

此外,與氏体中含碳量不同,C曲线位置不同。在正常热处理和加热条件下,共析制的C曲线最靠右,其过冷奥氏体最稳定;亚具析钢的C曲线随着含碳量的增加向右移,过 共析钢的C曲线随着含碳量的增加向左移。

(2) 合金元素的影响。除了 Co 以外,其他合金元素均使 C 曲线 A 移, 当过冷奥氏体中含有较多的 Cr、Mo、W、V、Ti 等碳化物形成 元素时, C 曲线的形状还会发生变化, 甚至 C 曲线分离成上下两部分, 形成两个"鼻子",中间出现一个过冷类 氏体较为稳定的区域。

(3) 加热温度和保温时间的影响。随着奥氏体化温度的升高和保温时间的延长,奥氏





体的成分越均匀,与此同时,未溶碳化物数量减少,品粒也越粗大,品界面积减少,这些 都降低了奥氏体分解的形核率,使过冷奥氏体稳定性增大,导致 C 曲线右移。

#### 4. 过冷奥氏体的连续转变

在实际生产中,奥氏体大多数是在连续冷却过程中转变的。由过冷奥氏体等温转变曲 线推测连续冷却条件下过冷奥氏体的转变是不准确的,因而必须建立过冷奥氏体连续冷却 转变曲线简称 CCT 图,Continuous Cooling Transformation)。

图 6.16 是共析铜的 CCT 曲线。图中团影区的两条曲线分别为珠光体转变开始与终了 曲线。AB 线为环光体转变中计线(即珠光体转变中途停止,剩余的奥氏体本能转变为耳状 体)。该图中没有贝氏体转变区。这是由于共析铜在连续冷却时,贝氏体转变破强烈抑制所 致。"冷却速度大了"。时,过冷奥氏体将转变为'归氏体'冷却速度大了。"时,则只发生珠 光体转变,冷却速度介了"。和"、'之'之间时,一部分奥氏体转变成珠光体。图中"。称为'马氏体 临界'冷却速度或临界淬火冷却速度。"、反映了镇在淬火时得到'马氏体的难·易和度'、",越小、 则淬火村用较小的冷却速度就可以躲过旁尖得到'马氏体'、反之,就需较大的冷却速度才可 以级过鼻尖。火"是使鬼气体个部转变为珠光体的最大冷却速度。

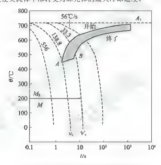


图 6.16 共析钢过冷奥氏体连续冷却转变曲线

以不同的冷却速度连续冷却时,过冷奥氏体将会转变为不同的组织。通过连续转变冷却曲线可以了解冷却速度与过冷奥氏体转变组织的关系。由图 6.17 共析碾钢的等温冷却转变图与连续冷却转变图的比较可知,连续转变曲线(实线)停了等温冷却C 曲线虚线)的五上方; 边线冷却时,过冷奥氏体行往要经过几个转变区间,因此转变产物常由几种组成,即常得重混合组织,并且组织不够均匀,先形成的组织较粗,后形成的组织较细。此外,过冷奥氏体连续冷却时,转变为珠光体所需的孕育期,要比相应过冷度下等温转变的孕育期长。

由于连续冷却曲线的测定很困难,至今仍有许多钢的连续冷却曲线未被测定,而各种





钢的等温 C 曲线资料很齐全, 故生产中常用等温 C 曲线定性、近似地分析连续冷却转变。

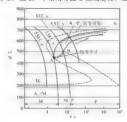


图 6.17 共析碳铜的等温冷却转变与连续冷却转变图的比较

# 6.2 钢的普通热处理

翎的热处理上艺是指根据邻在加热和冷却过程中的组织转变规律制定的具体加热、保温和冷却的上艺参数。热处理厂艺种类很多、根据加热、冷却方式及获得组织和增能的不同。钢的热处理可分为普通热处理(退火、止火、淬火和回火)、表面热处理(表面淬火和化等热处理等)及特殊热处理(形变热处理和越场热处理)。根据在零件生产上是流程中的位置和作用、热处界又可分为预备热处理和越缘热处理。本节介绍铜的普通热处理。

#### 6.2.1 钢的退火和正火

退火和正火是生产中应用很广泛的预备热处理 1 艺, 安排在铸造、锻造之后,切削加工之前,用以消除前一工序所带来的某些缺陷,为随后的工序作准备。例如,经铸造、锻造等热加工以后,1件中往往存在残余应力,硬度偏高或偏低,组织粗人,存在成分偏折等缺陷,这样的工件其力学性能低劣,不利于切削加工成形,淬火时也容易造成变形和开裂。经过适当的退火或正火处理可使工作的内应力消除,调整硬度以改善切削加工性能,组织组化,成分均匀,从而改善工件的力学性能并为随后的淬火作准备。对于一些受力不大、性能要求不高的机器零件,也可作量参热处理。

#### 1. 钢的退火

退火是把铜加热到适当的温度,经过一定时间的保温,然后缓慢冷却(一般为随炉冷却),以获得接近平衡状态组织的热处理上艺。其主要目的是减轻钢的化学成分及组织的不均匀性,细化晶粒,降低硬度,消除内应力,以及为淬火做灯组织准备。

退火的种类很多,根据加热温度可分为两人类; 类是在临界温度(Ac; 或 Aci)以上的退火,又称为相变重结晶退火,包括完全退火、不完全退火、球化退火和扩散退火等; 另类是在临界温度以下的退火,包括再结晶退火及去应力退火等。





#### 1) 完全退火

完全退火又称重结晶退火,是把钢加热至 A<sub>3</sub> 以上 20°C~30°C,保温一定时间后缓慢 冷却(随炉冷却或埋入石灰和砂中冲冷却),以 放得接近平衡组织的热处理工艺。完全退火的 目的在于,通过产仓重结晶,使热加丁造成的租人、不均匀的组织均匀化和细化,以提高 作能;或使中碳以上的碳钢和合金钢得到接近平衡状态的组织,以降低硬度,改善切削加 下性能。由于冷却速度缓慢,还可消险内应力。

完全退火 般用于亚共析铜。低碳铜和过共析铜不宜采用完全退火。低碳铜完全退火 后硬度偏低,不利于切削加工。过共析铜完全退火,加热温度在  $A_{cen}$ 以上,会有网状 次 涂碳体沿象压体晶界折出,造成钢的脆化。

#### 2) 等温退火

等漏退火的加热温度与完全退火时基本相同,是将钢件加热到高了  $A_{c1}$ (或  $A_{c1}$ )的漏度,保温适当时间后、较快地冷却到  $A_{c1}$ 以卜珠光体区的某一温度,并等温保持,使奥氏体等温转变成珠光体,然后缓慢冷却的热处理工艺。

等温退火的目的与完全退火相同,能获得均匀的预期组织,对于奥氏体较稳定的合金 钢,可大大缩短退火时间。

#### 3) 球化退火

球化退火为使钢中碳化物球状化的热处理 [ 艺。目的是使"次渗碳体及珠光体中的渗 碳体球状化(退火前正火将网状渗碳体破碎),以降低硬度,改善切削加工性能; 并为以后 的淬火作组织准备。球化退火主要用于共析锅和过共析钢。

过其析例球化退火后的显微组织为在铁素体基体上分布着细小均匀的球状渗碳体。球 化退火的加热温度 Act以上 20℃~30℃。球化退火需要较长的保温时间来保证。次渗碳体 的自发球化,保温后随炉冷却。

对于有网状二次渗碳体的过共析钢, 在球化退火之前应进行 次正火处理, 以消除粗 大的网状渗碳体, 然后再进行球化退火。

#### 4) 扩散退火

为减少钢锭、铸件或锻坯的化学成分和组织不均匀性,将其加热到略低于固相线(固相线)以下100°~200°)的温度、保时间保温(10h~15h),并进行缓慢冷却的热处理工艺,称为扩散退火或均匀化退火。共且的是为了消除晶内偏析,使成分均匀化。实质是使钢中各元素的瓶子在聚氏体中进行系分扩散。

1. 件经扩散退火后, 奥氏体的晶粒 | 分租人, 因此必须进行完全退火或止火处理来纲 化晶料, 消除过热缺陷。由于扩散退火温度高、时间长, 生产成本高, 一般不轻易采用。 只有一些优质的合金银和偏析较严重的合金钢棒件, 使用认知下步。

#### 5) 去应力退火

为消除转选、锻造、焊接和切削、冷变形等冷热加下在下件中造成的残留内应力而进行的低温起火、称为去应力退火。去应力退火是将钢件加热至低于 A<sub>c</sub>i 的某一温度(一般为500℃~650℃), 保温后随炉冷却,这种处理可以消除约 50%~80%的内应力,不引起组织 变化。

99



#### 2. 钢的正火

钢材或钢件加热到  $A_{ct}$ (对于业共析钢)和  $A_{ccm}$ (对于过共析钢)以上 30℃~50℃,保温适当时间后, 使之完全奥氏体化, 然后在自由流动的空气中均匀冷却, 以得到珠光体类型组织的热处理工艺称为正火。正火后组织以 S 为上。

上火与完全退火相比, 者加热温度相同,但正火冷却速度较快,转变温度较低。因此,对于业共折铜来说,相同镇正火组织中折出的铁素体数量较少,珠光体数量较多,且 珠光体的片间距较小,对于过共析钢来说,正火可以抑制先共析网状渗碳体的析出。钢的 强度,硬度和钢性较高。

各种退火和正火的加热温度范围,如图 6.18 所示。

- 工火工艺是比较简单经济的热处理方法,在生产中应用较广泛,主要有以下几个方面;
- (1) 消除网状 次渗碳体。原始组织中存在网状 次渗碳体的过其析钢,经正火处理 后可消除对性能不利的网状 : 次渗碳体,以保证球化退火质量。
- (2) 消除中碳铜热加丁缺陷。中碳结构钢铸件、锻件、轧件以及焊接件,在热加丁后容易出现品粒粗大等过热缺陷,通过正火可达到细化品粒、均匀组织、消除内应力的目的。

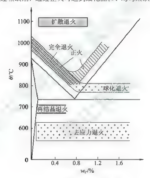


图 6.18 各种退火和正火的加热温度范围

- (3) 作为最终热处理。对于机械性能要求不高的结构钢零件、可以采用止火处理后获得一定的综合机械性能。将正火作为最终热处理代替调质处理,可减少工序、节约能源、提高生产效率,用正火作为最终热处理。
- (4) 奧蒂切削加工性能。对于低碳钢或低碳合金钢,由于完全退火后硬度太低。切削加工时等易粘力,且表面粗糙度很差。切削加工性能不好。而用正火,则可提高其硬度,从而改善切削加工性能。所以,对于低碳钢和低碳合金钢,通常采用正火来代替完全退火,作为预备热处理。





从改差切削加工性能的角度出发。低碳钢宜泵用正火。中碳钢膜可泵用很火。也可采 用正火:含碳 0.45%~0.6%的中碳钢则必须采用完全退火: 过其析钢用正火消除网状渗碳 体后再讲行球化很火。

#### 622 钢的淬火

将亚共析钢加热到 A. 以上, 具析钢与过其析钢加热到 A. 以上/低于 A....)的温度, 保 温后以大于v.的速度快速冷却,使奥氏体转变为马氏体(或下贝氏体)的热处理工艺叫淬火。

马氏体强化是钢的主要强化手段。因此淬火的目的就是为了获得马氏体、提高钢的力 学性能。淬火是钢的最重要的热处理工艺,也是热处理中应用最广的工艺之一。

淬火工艺的实质是奥氏体化后进行马氏体转变(或下贝氏体转变)。淬火钢得到的组织 主要是马氏体(或下贝氏体),此外,还有少量的残余奥氏体及未溶的第一相。

#### 1. 淬火温度的确定

淬火温度即钢的廖氏体化温度,是淬火的主要干类参数之一。它的选择应以获得均匀 细小的奥氏体组织为原则,以使淬火后获得细小 1200 的马氏体组织。为防止奥氏体品粒粗化, 其加热

温度一般限制在临界点以上 30℃~50℃范围。 图 6.19 是碳钢的淬火温度范围。

业共析钢的淬火温度一般为 4.3 以上 30℃~ 以 50℃,淬火后获得均匀细小的马氏体组织。如果 温度过高, 会因为奥氏体晶粒粗大而得到粗大的 马氏体组织, 使钢的力学性能恶化, 特别是使塑 性和韧性降低, 还会导致淬火钢的严重变形。如 果淬火温度低于 4.3. 淬火组织中会保留未熔铁素 体,造成淬火硬度不足。

对于共析倒和过共析钢, 淬火加热温度一般 为 4点以上 30℃~50℃, 淬火后, 共析钢组织为

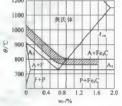


图 6.19 碳铜的淬火温度范围

均约4细小的马氏体和少量残余奥氏体: 过其析钢则可恭得均匀细小的马氏体和粒状 "次漆 碳体和少量残余则氏体的混合组织。这种组织不仅具有富强度、高硬度、高耐磨性、而且 具有较好的韧性。如果淬火加热温度超过 Accordit, 碳化物将完全溶入奥氏体中, 不仅使奥 氏体含碳量增加, 淬火后残余奥氏体量增加, 降低钢的硬度和耐磨性, 同时, 奥氏体晶粒 和化,淬火后易得到含有显微裂纹的粗片状马氏体,使钢的脆性增大。因此,过其析钢。 般采用 Act 以上30℃~50℃温度加热,进行不完全淬火。

对于合金钢,大多数合金元素(Mn、P 除外)有阳碍奥氏体品粒长大的作用,因而淬火 温度允许比碳素钢高, 一般为临界温度以上 50℃~100℃, 提高淬火温度有利于合金元素 在奥氏体中充分熔解和均匀化、以取得较好的淬火效果。

#### 2. 保温时间的确定

为了使工作各部分均完成组织转变,需要在淬火加热温度保温一定的时间,通常将工 件升温和保温所需的时间计算在一起,而统称为加热时间。影响加热时间的因素很多,如



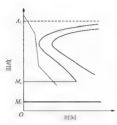


图 6.20 理想淬火冷却曲线示意

加热介质、铜的成分、炉温、工件的形状及尺寸、装 炉方式及装炉量等。通常根据经验公式估算或通过实 验确定。生产中往往要通过实验确定合理的加热及保 温时间。以保证工件质量。

#### 3. 淬火冷却介质

冷却是淬火的关键工序,它关系到淬火质量的好坏。同时,冷却也是淬火工艺中最容易出现问题的一道工序。淬火是冷却非常快的过程,为了得到马氏体组织,淬火冷却速度必须丢下临界冷和速度火。但是。在冷却速度快的情况下必然产生很大的淬火内应力,这往往会引起工件变形。因此,结合过冷爽氏体的转变规律,确定合理的淬火冷却速度,使工件既能获得马氏体组织,同时又要避免产生变形和开裂。理想的淬火冷却地度,如图6.20 所示。

由过冷獎氏体等温转变曲线可知,过冷獎氏体在不同温度区间的稳定性不同,在 600°C~400°温度[[0] 固最不稳定,所以淬火时应快速冷却,以避免发生热光体或贝氏体转 变,而在 M。点附近应尽量以较慢的冷却速度冷却,以减少马氏体转变时产生的组织内应力, 从而破少工件淬火变形和防止开裂。

但是到目前为止,还找不到完全理想的淬火冷却介质。常用的淬火冷却介质是水、盐 或碱的水溶液和各种矿物油、植物油。

水层既经济乂有很强冷却速度的淬火冷却介质,在650℃~400℃温度区间冷却速度较大,这对奥氏体稳定性较小的碳钢来说很有利,而在300℃~200℃温度区间冷却速度仍然很大,冷却能力偏强,易使 L件变形和开裂,不符合理想冷却介质的要求。

水和盐水用于形状简单、硬度要求高而均匀、变形要求不严格的碳钢的连续淬火。

油是一类冷却能力较弱的冷却介质。在300℃~200℃温度区间冷却速度远小于水,对减少工件淬火变形和防止开裂很有利,但在650℃~400℃温度区间冷却速度比水小得多, 在生产实际中,主要用作过冷寒氏体稳定性好的合金倾或尺寸小的碳素钢工件的淬火。

为了减少零件淬火时的变形,可用熔融状态的碱浴和硝盐浴作为淬火的冷却介质,其成分、熔点和使用温度见表 6-1。





表 6-1 常用碱浴、磁盐浴成分的质量分数、熔点和使用温度

介质	质量分数/%	熔点/℃	使用温度/℃
碱浴	(80%)KOH+(20%)NaOH,另加(3%)KNO3+(3%)NaNO2+(6%)H2O	120	140~180
	(85%)KOH+(15%)NaNO <sub>2</sub> , 另加(3%~6%)H <sub>2</sub> O	130	150~180
硝盐浴	(53%)KNO3+(40%)NaNO2+(7%)NaNO3, 另加(3%)H2O	100	120~200
	(55%)KNO3+(45%)NaNO2、另加(3%~5%)H2O	130	150~200
	(55%)KNO <sub>3</sub> +(45%)NaNO <sub>2</sub>	137	155~550
	(50%)KNO <sub>1</sub> +(50%)NaNO <sub>2</sub>	145	160 500

为了寻求理想的冷却介质, 大量的研究 | 作仍在进行, 目前提倡使用的水溶液淬火介 质,其中有过饱和硝盐水溶液、氧化锌-碱水溶液、水玻璃淬火液等。

#### 4 常用淬火方法

由于淬火介质不能完全满足淬火质量的要求。所以 应选择适当的淬火方法。同选用淬火介质一样, 有保证 在获得所要求的淬火组织和性能条件下, 尽量减小淬火 应力,减少工作变形和开裂倾向。

(1) 单海淬火。它是将粤氏体状态的工件放入一种淬 火介质中一直冷却到室温的淬火方法(见图 6.21 曲线 1)。 这种方法操作简单,容易实现机械化、自动化、但是。 工件在马氏体转变温度区间冷却速度较快。容易产生较 大的组织应力, 从而增大工件变形、开裂的倾向。因此 图 6.21 各种淬火方法冷却曲线示意

只适用于形状简单的碳钢和合金钢工件。



(2) 双海淬火。它是贵将奥氏体状态的工件在冷却能力带的淬火仓盾中冷却至接近 M. 直温度时,再立即转入冷却能力较弱的淬火介质中冷却,直至完成马氏体转变(图 6.21 曲线 2)。这种方法利用了所使用的两种淬火介质的优点、获得了较为理想的冷却条件,如果能 恰当地控制好在先冷却介质中的时间,可以在保证获得马氏体组织的同时,减小淬火应力, 能有效防止工件的变形和丌裂。但这要求操作人员有较高的操作技术。在工业生产中,常 以水和油分别作为冷却介质, 称为水淬油冷法。

- (3) 分级淬火。是将奥氏体状态的工件首先浸入略高于铜的 M. 点的盐浴或碱浴炉中保 温、当工件内外温度均匀后、取出空冷至室温、完成马氏体转变(见图 621 曲线 3)。这种 淬火 方法可 大大减少热应 力和组织应力、明显地减少变形和开裂、但由于盐浴或碱浴冷却 能力小,对于截面尺寸较大的工件很难达到其临界淬火速度。因此,此方法只适合于截面 尺寸比较小的工件,如刀具、量具和要求变形小的精密工件。
- (4) 等温淬火。是将奥氏体化后的工件在稍高于 M、温度的盐浴或碱浴中冷却并保温足 够时间,从而获得下贝氏体组织的淬火方法(见图 6.21 曲线 4)。因此等温淬火可以有效减 少工件变形和开裂的倾向。适合于形状复杂、尺寸精度要求高的工具和重要机器零件,如 模具、刀具、齿轮等较小尺寸的工件。



#### 5. 钢的淬透性

淬透性是钢的重要热处理 L 艺性能,也是选材和制定热处理 L 艺的重要依据之。

1) 淬透性的概念

淬火时往往遇到两种情况: 种是从工件表面到中心都获得马氏体组织,称为"淬透 了": 另一种是工件表面获得与压体组织、他心部是非与压体组织,称为"未淬透"。通 常我们将未淬透下件上具有高硬度的马压体组织的这一层称为"淬硬层"。工件淬火时, 表面与心部冷却速度不同,表层最快、中心最慢、如果工件某处截面的冷却速度低于临界 冷却速度,则不能得到马氏体,从而造成未淬透现象;如果工件被血上各处的冷却速度大 于临界冷却速度,则工件从外到里都获得到马氏体。也就是淬透了如图 6.22 所示。

钢的淬透性是指奥氏体化后的钢作淬火时获得淬硬层(也称为淬透层)深度的能力, 其 人小用钢在 定条件下淬火获得的淬硬层深度来表示。同样淬火条件下, 淬硬层越深, 表 明钢的淬透性蔽好。

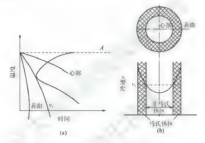


图 6.22 零件心部、表层组织与冷却速度的关系

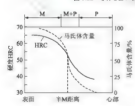


图 6.23 淬火后共析碳钢的组织和硬度沿截面的分布

从理论上讲,应当用完全淬成马氏体的滚度来比较不同铜的淬透性。但实际组织中混有少层非马氏体组织(如果光体、无体、聚氏体等)时,显微组织和硬度并无明显变化,通常以马氏体型发生为50%的位置(即半马氏体区)作为淬透与未淬透的分界。这是因为该处的硬度陡然降低(图 6.23),金相组织也容易鉴别。所以实际中,为测量方便,采用半马爪体区厚度来比较铜的淬透性,即当某工件心部获得 50%马氏体时,靠认为该工件淬透了。





#### 2) 影响淬诱性的因素

钢的淬透性是由其临界冷却速度决定的。临界冷却速度越小, 即奥氏体越稳定, 则钢 的淬透性越好。因此, 影响淬透性的因素与影响奥氏体稳定性的因素有关。

- (1) 碟量。更具析钢随着含碳量的增加,钢的临界冷却速度降低,淬透性有所增加; 但过具析钢随着含碳量的增加,钢的临界冷却速度反而升高,淬透性降低,特别是在含碳量超过1.2%~1.3%时,淬透性明显下降。
- (2) 除了合金儿素除 Co 以外,所有合金儿素溶于奥氏体后,都降低零件冷却速度,使 C 曲线石移,提高了淬透性,因而合金钢往往比碳钢淬透性要好。
- (3) 奥氏体化温度。提高奥氏体化温度,将使奥氏体晶粒长人、成分均匀,可减少珠光体的形核率,降低钡的临界冷却速度,增加其淬透性。
- (4) 钢中未溶入奥氏体中的碳化物、氮化物及其他非金属夹杂物等,钢中未溶第一相, 可成为奥氏体分解的非自发核心,使临界冷却速度增大,降低淬透性。

#### 3) 淬透性对钢力学性能的影响

浮透性对钢的力学性能影响很人,如果工件淬透了,表面与心部的力学性能均匀一致,能充分发挥钢材的力学性能揭力;如果工件未淬透,表面与心部的力学性能存在很大差异, 是其在高温间火后,心部的强切性比表层低、钢材的力学性能有明显差异。如钢材经调质 处理后,淬透性好的钢棒整个成体。积量,一个学性能均匀、强度高,韧性好,而 浮透性穿的钢心部为片状索氏体一铁素体,只在表层状积四火索氏体,心部强韧性差。各种结构字件根据其工作条件的不同,对钢的淬透性有不同的要求。如弹簧、热敏模要求淬 透,而齿轮等则可以不淬透。

#### 4) 淬透性的测定及其表示方法

淬透性的测定方法很多,目前应用包量广泛的是"未端淬火法",简称端淬试验。有 关细则可参见国家标准 GB/T 225—2006。试验时,采用 ø 25mm × 100mm 的标准试样,将试样 奥氏体化保温后,迅速放在端淬试验台上喷水冷却。显然,试样的水冷未端冷却速度最大, 沿着轴线力向上冷却速度逐渐减少,图 6.24 是未端淬火试验法示意图和倒的淬透性曲线。

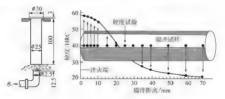


图 6.24 末端淬火试验法示意



#### 5) 钢的淬硬件

铜淬火后能够达到的最高硬度叫锅的淬硬性,又叫可硬性。它主要决定于马氏体的含 碳量,更氏体中固溶的碳越多,淬火后马氏体的硬度也就越高。淬透性和淬硬性的含义是 不同的,淬透性主要取决于铜中是否含有可使C曲线明显右移的合金元素。淬硬性高的钢, 压淬涤性不一定高。

#### 6) 淬透性在生产中的应用

钢的淬透性在实际生产中有重要的实际意义。 般截面尺寸较大、形状复杂的重要零件,以及承受细向拉伸、压缩或交变应力、冲击裁荷的螺栓、拉杆、锻模等零件。希望整个截面都能被淬透,从而保证零件在整个截面上的力学性能均匀。致。选用淬透性较高的钢能满足这 要求。而承受穷曲或扭转载荷的轴类零件,外层受力较大,心部受力较小,可选用淬透性较低的钢种。

#### 6.2.3 钢的回火

淬火后的钢加热到 Act 线以下某一温度, 保温 定时间,然后冷却到室温的热处理工艺, 称为回火,淬火铜一般不直接使用,必须进行回火。因为经淬火后得到的马氏体性能很脆,存在组织应力,容易产生变形和开裂。可利用回火降低脆性,消除或减少内应力。 其次,淬火后得到的组织是淬火马氏体和少量的残余奥氏体,它们都是不稳定的组织,在几年中会发生分解,导致零件尺寸的变化,存施后的回火过程中,不稳定的淬火马氏体和贫余奥氏体会转变为较稳定的铁薪体和渗碳体或碳化物的两相混合物,从而保证了工件在使用过程中形状和尺寸的稳定性。此外,通过适当的回火可竭是零件不同的使用要求,获得强度、硬度、塑性和韧性的适当配合。

#### 1. 淬火钢的回火转变

淬火钢的回火组织转变主要发生在加热阶段,随回火温度的升高,淬火钢组织变化人 致分为 4 个阶段;

- (1) 写氏体中碳的偏聚。马氏体中过饱和的碳及较多的微观缺陷,使马氏体能量提高, 处于不稳定状态。当加热到 20℃~100℃时,铁和合金元素的原子难以进行扩散迁移,但 碳等回隙原子能作每距离的扩散迁移。因此,乌氏体中过饱和的碳原子向微观缺陷处偏聚。
- (2) 马氏体的分解。当回火温度超过 100℃时,马氏体开始分解。碳以ε—碳化物的形式析出,使过饱和度降低,350℃左右马氏体分解基本结束。α相中含碳量降至接近平衡浓度。此时α相保持原来与氏体的磁条或针状特征。这种由细小ε—碳化物和较低过饱和度的针片状α固溶体组成的混合物称为回火马氏体。
- (3) 残余奥氏体的转变。当回火温度超过200℃时,残余奥氏体开始分解,转变为ε-碳化物和过饱和α相混合的回火马氏体,300℃时残余奥氏体的转变基本完成。
- (4) 碳化物类型的变化。在  $250^{\circ}$ C $\sim$ 400°C温度范围内,与马氏体保持共格的  $\varepsilon$ -碳化物 转变为渗碳体。
  - (5) 渗碳体聚集长大和α相回复、冉结晶。当回火温度升全400℃以上时,渗碳体开始





聚集长大。淬火钢经过高于 500℃回火后,渗碳体已为粒状; 当回火温度高于 600℃时,细 粒状渗碳体迅速和化,与此同时,α相成为多边形铁紊体。

#### 2. 回火种类

淬火锅回火后的组织和性能决定于回火温度。按回火温度范围的不同,可将钢的回火分为3类:

- (1) 低温回火。回火温度范围一般为150℃~250℃,得到由细小的ε-碳化物和较低过 饱和度的针片状α相组成的回火与氏体组织。此阶段淬火应力部分消除。显微裂纹人部分 填合。与淬火马氏体相比,回火马氏体既保持了钢的高硬度( 般为 58HRC~64HRC)、高 强度和良好的耐磨性又适当提高了韧性。主要用来处理各种高碳钢「具、模具、滚动轴承 以及渗碳和表面淬火的零件。
- (2) 中温回火。回火温度范围 -般为 350°C~500°C, 得到由大量弥散分布的细粒状渗 礦体和針片状铁素体组成的回火托氏体组织, 淬火钢经中温回火后, 硬度为 35HRC~ 45HRC, 具有较高的弹性极限和屈服极限, 并有一定的塑性和韧性。它多用于处理各种 弹簧。
- (3) 高温回火。同火温度范围 · 般为 500℃~650℃,得到由粒状渗碳体和多边形状快 素体乳烧的时火索仄体乳织。淬火钢经高温回火后,硬度为 25HRC ~ 35HRC,在保持股岛 强度的同时,又具有较好的塑性和韧性。即综合力学性能较好。週常把淬火加高温回火的 热处理称为调质处理。它广泛应用于处理各种重要的结构条件,如轴类、齿轮、连杆等。

#### 3. 淬火钢回火时力学性能的变化

淬火钢回火时,总的变化起势基脑着回火温度的升高。磁钢的硬度、强度降低、塑性提高,印回火温度大高,塑性会有所下降;冲击闭度随着回火温度升高而增大,但在 250°C~400°C和450°C~650°C温度区间回火,可能出现 冲击初度显素降低的现象, 森镇的回火脓性。

- (1)第一类回火脆性。淬火钢在250℃~400℃温度范围出现的回火脆性除为第一类回火脆性、又称瓜温回火 脆性、几乎所有的钢都会出现,这类脆性产生以后无法 清除、因而又称为不可逆回火脆性,生产上避开在 250℃~400℃温度范围内回火。
- (2) 第:类同火脆性。淬火锅在 450℃~650℃温度 范围出现的同火脆性称为第:类同火脆性,又称高温同 火脆性。这种脆性主要发生在含 Cr. Ni、Si、Mi 等合 金元素的结构铜中。此类回火脆性是可逆的,只要在 L 作回火后快速冷却就可避免,加入 W 或 Mo 元素可使 这类钢不出现第二类回火脆性,如图 6.25 所示。

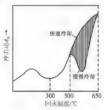


图 6.25 回火脆性曲线



### 6.3 钢的表面热处理

#### 6.3.1 钢的表面淬火

很多承受弯曲、扭转、摩擦和冲击的机器零件,如轴、齿轮、凸轮等,要求表面具有 高的强度、硬度和耐磨性,不易产生疲劳破坏,而心部则要求有足够的塑性和韧性。采用 表面淬火可使钢的表面得到强化,满足1件这种"表(外表)硬心(内部)砌"的性能要求。

表面淬火是通过快速加热。在零件表面很快果氏体化而内部还没有这到临界温度时迅 速冷却,使零件表面获得与低体组织而心部仍保持塑性韧性较好的原始组织的局部淬火方 法,它不改变工件表面的化学成分。

表面淬火是钢表面强化的方法之 ,由于具有干艺简单、变形小、生产率高等优点。 应用较多的是感应加热法和火焰加热法。

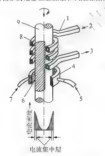


图 6.26 感应加热表面淬火示意

1 停应加热圈 2 进水 3 HI水 4 坪大喷水食 5、7-水 6-加热淬硬层 8-间隙 9- L件

#### 1. 感应加热表面淬火

感应加热表面淬火是利用在交变电磁场中 工件表面产生的感生电流将工件表面快速加热, 并淬火冷却的一种热外理工艺。

#### 1) 感应加热的基本原理

当感应线圈中通以 定频率交流电时,即在 其内部和周围产生一个与电流相同频率的交变 感应加热表面淬火的工艺方法是将销件放入出紫铜管制作的与零件外形相似的感应圈内,随后将感应圈内通入一定频率的交变磁场,零件表面也产生感生电流,电流主要分布在工件表面,这件企感电流率度几乎为零,这种现象称为集肤效应,频率越高,"集胀效应"越显著。工件表面温度快速升高到相变点以上,而心部温度仍在相变点以下。感应加热后,采用水、乳化液或聚乙烯醇水溶液喷射淬火,,淬火后进行 180℃ 200℃低温回火,以降低淬火应力,并保持高硬度和高耐磨性图 6.26)。





表面淬火 般用于中碳钢和中碳低合金钢,如 45 铜钢、40Cr、40MnB 钢等生产的齿轮、轴类零件的表面硬化,提高其耐磨性。

2) 感应加热表面淬火的特点

- 与普通加热淬火相比, 感应加热表面淬火有以下特点。
- (1) 高频感应加热时,加热时间知,形成的晶核较多,且不易长大。因此表面淬火后 表面得到细小的隐晶马氏体。工件的氧化脱碳少,淬火变形也小。
- (2)表面层淬火得到马氏体后,由于体积膨胀在上件表面层造成较大的有利的残余压应力,从而显著提高工件的疲劳强度并降低了缺口敏感性。
- (3) 加热温度和淬硬层厚度容易控制,便于实现机械化和自动化,但设备费用昂贵, 不宜用于单件生产。
- 为了保证心部具有良好的综合力学性能,通常在表面淬火前要进行正火或调质处理。 表面淬火后要进行低温回火,以减少淬火应力和降低脆性。
  - 3) 感应加热的频率

感应加热深度主要取决于电流频率,频率越高,加热深度就越浅,为了获得不同的加热深度可选择不同的电流频率,目前上业上常采用的电流频率有以下三种;

- (1) 高频感应加热 常用频率为 200kHz~300kHz, 淬硬层深度为 0.5mm~2mm, 适用于中小模数齿轮及中小尺寸的轴类零件等。
- (2) 中频感应加热 常用频率为 2 500Hz~8 000Hz, 淬硬层深度为 2mm~10mm, 适用于自经较大的轴类和大中型模数的齿轮。
- (3) 上級越应加热 电流频率为 50Hz, 淬硬层深度 10mm~20mm, 适用于大直径零件, 如轧辊、火车车轮等的表面淬火。

#### 2. 其他表面加热淬火方法

(1) 火焰加热表面淬火。火焰加热表面淬火是用氧一乙炔或其他可燃气体形成的高温火焰,喷射到1件表面上,使其迅速加热到淬火温度时立即喷水冷却,从而获得表面硬化层的表面淬火方法。

火焰表面淬火法淬硬层的深度。殷为1mm~6mm,与高频感应加热表面淬火相比,具有所需设备简单,成本低等优点,适用上单件或小批量生产的人型零件和需要局部表面淬火的零件。但淬火质量不稳定,零件表面容易过热,生产效率低,如图 6.27 所示。

(2) 激光加热表面淬火。激光加热表面淬火是 20 世纪 70 年代初发展起来的一种新型

的高能量密度的表面强化方法,是将激光器 产生的高功率密度(10°W/cm²~10°W/cm²)的 激光束照射到 L件表面上,使 L件表面被快 速加热到临界温度以上,然后移开激光束, 利用

工件自身的传导将热量从工件表面传向 心部,无需冷却介质,而达到自冷淬火。激 光淬火,淬硬层的,深度一般为 0.3mm~ 0.5mm,表面获得被细的马氏体组织,硬度



图 6.27 火焰加热表面淬火示意



高且耐磨性好,其耐磨性比淬火加低温回火提高 50%。激光加热表面淬火对形状复杂的 L 件,如 1 件的拐角、沟槽、盲孔底部或深孔的侧壁进行淬火处理,而这些部位是其他表面 淬火方法很难做到的。

(3) 电接触加热表面淬火。利用触头和工件间的接触电阻在通以人电流时产生的电阻 热,将下件表面迅速加热到淬火温度。当电极移开,借工件本身加热部分的热传导来淬火 冷却的热处理工艺称为电接触加热表面淬火。电接触加热表面淬火。可以显著提高工件表 面的耐磨性、抗摩擦能力,设备及上艺费州低。工件变形小、上艺简单,不需回火,厂泛 应用于机床导轨。效和 整等形状简单工件。

#### 6.3.2 化学热处理

化学热处理是将金属或合金署了一定温度的活性介质中保温,使一种或几种元素渗入它的表面。改变其化学成分和组织。达到改进表面性能,满足技术要求的热处理上艺。钢的化学热处理分为渗碳、渗氮、碳氮共渗、渗硫、渗砌、渗金属(铝、铬等)等,以渗碳、渗氮和碳氮共渗减为常用。化学热处理过程包括渗剂的分解、工件表面对活性原子的吸收、渗入和面面产品内部扩散;个基本过程。

化学热处理后,再配合常规热处理,可使同一工作的表面与心部获得不同的组织和 性能。

#### 1. 钢的渗碳

達歐通常是指向低碳铜制造的 1 件表而渗入碳原子, 使 1 件表而达到高碳铜的含碳量。 渗磁的 1 要目的是是高零件表层的含磁量,以使人大提高表层硬度,增强零件的抗磨劫能 力,同时保持心部的良好韧件、渗碳用钢为低碳钢及低碳合金铜,如 20 钢、20Cr, 20CrMnTi、 20CrMnMo 等。

#### 1) 渗碳方法

依所用渗碳剂的不同,钠的渗碳可分为气体渗碳、固体渗碳和液体渗碳、量常用的是气体渗碳、 其工艺方法是将 1 代置于密封的气体渗碳如内, 加热到临界温度以上(通常为900℃~950℃),使钢变氏体化, 按 定流量滴入易分解的液体渗碳剂(如煤油、 苯、甲醇和丙酮), 并使之发生分解反应,产生活性碳原子[C],从而提供活性碳原子,吸附在 上件表面并向钢的内部扩散而进行渗碳。反应如下;

$$CO+H_2 \longrightarrow H_2O+[C]$$
  
 $C_nH_{2n} \longrightarrow nH_2+n[C]$   
 $2CO \longrightarrow CO_2+[C]$ 

气体渗碳具有生产效率高、劳动条件好、容易控制、渗碳层质量较好等优点,在生产 中广泛应用。

固体渗碳是将 L件装入渗碳箱中,周围填满固体渗碳剂,用盖 F和耐火泥封好,送入加热炉内,加热至 900℃ - 950℃,保温足够长时间,得到一定厚度的渗碳层。同体渗碳剂,通常是 定料度的未炭与 15% - 20%的碳酸盐(BaCO、或 Na; CO;)的混合物。 木炭提供渗碳 所需要的活性炭原子。碳酸盐起催化作用,反应如 F;



#### $CO_2+C(木炭)$ $\longrightarrow$ $CO_2+[C]$ 2CO $\longrightarrow$ $CO_2+[C]$

与气体渗碳相比,固体渗碳法生产效率低、劳动条件差、渗碳层质量不容易控制,因 而在生产中较少应用。但由于所用设备简单,在小批量非连续生产中仍有采用。

#### 2) 渗碳工艺及组织

渗碳处理的工艺参数是渗碳温度和渗碳时间。

渗碳温度通常为900°C-950°C,渗碳时间取决于渗碳层的厚度的要求。图 6.28 为低碳 钢渗碳缓冷后的导酸组织,表而为珠光体和 次渗碳体,属于过共析组织,而心部仍为原 来的珠光体和铁素体,足 亚共析组织,中间为过波组织。渗碳层厚度是指从表面到过波层 半的距离。渗碳层人薄,易产生表面疲劳剥落;人厚则使承受冲击载荷的能力降低。 E 作中蜃损轻、接触应力小的零件,渗碳层可以薄些,而渗碳锅含碳量低时,渗碳层可厚些。 般机械率件的渗碳层厚度存 0.5mm~2 0mm~2 0m。



图 6.28 低碳钢渗碳缓冷后的显微组织

#### 3) 渗碳后的热处理

为了充分发挥渗碳层的作用, 使渗碳表面获得高硬度和高耐磨性, 心部保持足够的强 度和韧性, 钢渗碳以后必须进行热处理才能达到预期目的。渗碳后的热处理采用淬火加低 温回火的热处理工步, 渗碳性的浇火方法有三种。

- (1) 直接淬火。渗碳后直接淬火,具有生产效率高、成本低、氧化脱碳等优点,但是由于渗碳温度高,类氏体晶粒长大,淬火后马氏体较粗,残余更氏体也较多,所以耐磨性和韧性较差。具适用于本质细晶粒铜和耐磨性要求不高的或承载低的零件。
- (2) 次淬火、是在漆碟緩慢冷却之后,重新加热到临界温度以上保温后淬火。¹¬直接淬火桶比。 次淬火可使钢的组织得到 定程度的细化。心部组织要求高时, 次淬火的加热温度略高于A<sub>c3</sub>。对于受载个人但表面有较高耐磨性和较高硬度性能要求的零件,淬火温度应选用 A<sub>c1</sub>以上 30℃~50℃,使表层晶粒细化,而心部组织无大的改善,性能略差。此。
- (3) 次淬火。对于力学性能要求很高或本质粗品粒钢,应采用.次淬火。第一次淬火目的是改善心部组织,加热温度为 A<sub>3</sub> 以上 30℃ ~50℃。第二次淬火目的是钢化表层组织,获得细马氏体和均匀分布的粒状。次渗碳体,加热温度为 A<sub>3</sub> 以 L 30℃~50℃。
- 无论采用哪种淬火, 在最后一次淬火之后要进行低温回火, 温度一般选择在 180℃~ 200℃, 以消除淬火应力和提高韧性。纤渗碳、淬火和低温回火后, 表面为细小的片状马氏 体及少量的渗碳体, 使良较高, 可达 58HRC~64HRC 以上, 耐磨性较好; 而心部韧性较好,

----



硬度较低,为30HRC~45HRC。被劳强度高表层体积膨胀大,心部体积膨胀小,结果在表层中造成压应力,使零件的疲劳竭度提高。

近年来,渗碳 L 艺有了很大的进展,出现了高温渗碳、真空渗碳、高频渗碳等,有的 已经开始用于生产。也逐渐采用自动化和机械化来控制渗碳过程。

#### 2. 钢的渗氮

它是将钢的表面渗入氮原子以提高表层的硬度、耐磨性、疲劳强度及耐蚀性的化学热 处理工艺,也称为钢的氮化。

氮化后零件耐磨损性能很好、表面硬度比渗碳的还高,可达 65HRC~72HRC 以上,这种硬度可以保持到 500℃~600℃不降低,所以氦化后的钢件有很好的热稳定性。同时渗层、液皮于压应力,被劳强度高,但膨性较大。氦化层还具有一定的抗蚀性能、氦化后零件变形很小,通常不需要再进行热处理强化。为了保证次心部的力学性能,在氦化的应进行调质处理,其目的是改善切削加1件能和获得均匀的回火索氏体组织,保证较高的强度和切性,对下形状复杂或精度要求高的零件,在氦化前精加1后还要进行消除内应力的退火,以减少氦化时的变形。

为了保证氮化层的高硬度和高耐磨性,通常在铜中加入能形成稳定氮化物的合金元素。 Al、Cr、Mo、V、Ti等合金元素极易与氮形成颗粒细小、分布均匀、硬度很离并且十分稳定的各种氮化物,如 AlN、CrN、MoN、TiN、VN等,因而,常用的氮化用铜有35CrMo、BCrNiW 和38CrMoAlA 等。而对碳铜由于渗氮后不形成特殊氮化物,通常碳铜不用作氮化用钡。

目 前较 为常用的 是气体 氦 化法。即利用 氦 气存 加热时 分解 出活性 氦 原 子,  $2NH_3 \longrightarrow 3H_{r-2}(N)$ ,  $\alpha$  — Fe 除了吸收活性氦原子, 先形成固溶体, 含碱量超过  $\alpha$  — Fe 的 溶解度时, 使形成氦化物 Fe<sub>3</sub>N、Fe<sub>2</sub>N。 在 其表面形成氦化层,同时向心部扩散。由于氦分解温度效低,所以氦化温度 不高,但是所需的时间长, 要获得 0.3mm $\sim 0.5$ mm 厚的氦化层, 般需时间 20h-50h。

为了缩如氦化时间,离子氦化获得了广泛的应用。与气体氦化相比,离子氦化的特点 是处理周期短。仅对气体氦化的 1/4—1/3(例如 38CrMoAl 钢、氦化层深度若达到 0.35mm~ 0.7mm, '(体氦化一般毒 70h, 而离子氦化化清 15h~20h)。此外,近年来发展出来一种快速深层氦化的新工艺。它是利用离子氦化的轰击效应和快速扩散的作用提高氦化速度。它 采用周期性渗氮和时效的方法。可以大大概高渗透速度和渗氮层深。

钢的氮化适合于要求处理精度高、冲击载荷小、抗磨损能力强的零件, 氮化虽然且有 ·系列优异的性能, 但其下艺复杂、生产周期长、成本高, 主要用于精度要求很高的零件, 如籍密齿轮、磨床上轴、精密机床丝杆等。

#### 3. 钢的碳、氮共渗

碳級共渗就是同时向零件表面渗入碳和氮的化学热处理 L 艺, 最早碳級共渗是在含氰 楔的盐浴中进行,故也称氰化。

氧化上要为气体氰化。 般采用中温或低温两种气体碳氮共渗。中温气体碳氮共渗将 1 件放入密封炉内,加热到共渗温度 830℃ -850℃,向炉内滴入煤油,同时通以氨气,经 保溢 lh~2h 后,共渗层可达 0.2mm~0.5mm。高温碳氮共渗主要是渗碳,但氮的渗入使碳



浓度很快提高,从而使共渗温度降低和时间缩短。碳氮共渗后淬火,再低温回火。

无论哪种共渗方法,均是渗碳与氮化工艺的综合,兼有二者的优点;

- (1) 氮的渗入降低了钢的临界点,因此,共渗可以在较低的温度进行,工件不易过热,便于直接淬火。
- (2) 氮的渗入增加了共渗层过冷奥氏体的稳定性,使其淬透性提高,共渗后可采用较 缓的冷却速度进行淬火,从而减少变形与开裂。
- (3) 氮的渗入降低了铜的临界点以及氦的存在增大了碳的扩散系数,使扩散速度增加。 碳氮共渗的速度比渗碳和氮化速度都快。
- (4) 共渗及淬火后, 得到的是含氯马氏体, 耐磨性比渗碳更好, 共渗层具有比渗碳层 更高的压应力, 因而疲劳强度更高, 耐蚀性也较好。

#### 4. 其他化学热处理

滲金属是將金属兀素滲入上件表面的化学热处理上之,使其具有特殊的物理、化学性 能或强化金属。加滲锌使工件耐大气腐蚀,渗铝可提高工件的抗高温氧化能力等。渗铬、 渗钒等渗金属后,钢表层形成。层碳的金属化合物,如 Cr<sub>2</sub>C<sub>3</sub>、V<sub>4</sub>C<sub>4</sub>等,硬度银高,适合 于工具、橡料增强抗磨损能力。

渗硼是用活性網原子渗入钢件表面, 在钢表面形成几百微米厚以上的 Fe<sub>2</sub>B 或 FeB 化合物层, 其硬度较级化的还要高。 般为 1 300HV 以上, 有的高达 1 800HV, 抗肿凝能力 极高。又其存良好的耐热性、热硬性和耐蚀性。缺点是脆, 尤其 FeB 层最易剥落, 因而希望缝隙层由脆性小的 FeB 组成。

### 6.4 钢的其他热处理

为了提高零件力学性能和产品质量, 节约能源, 降低成本, 提高经济效益, 以及减少或防止环境污染等, 发展了许多热处理新技术、新工艺。

#### 6.4.1 真空热处理

真空热处理是指金属上件在真空中进行的热处理。其主要优点为在真空中加热,升温速度很慢、因而上件变形小、化学热处理时递速快、渗层浓度均匀易控; 节能、无公害、1.作环境好; 可以净化表面。因为在高真空中,表面的氧化物、油污发生分解。1.件可得光完的表面,提高耐磨性、疲劳强度, 防止工件表面氧化; 脱气作用, 有利于改善制的韧性, 提高工件的使用寿命。缺点是真空中加热速度缓慢、设备复杂昂贵。真空热处理包括真空退火、真空淬火、真空回火和真空化学热处理等。

真空退火上要用于活性金属、耐热金属及不锈钢的退火处理;铜及铜合金的光亮退火;磁性枯料的去应力退火等。真空淬火是指一件在真空中加热后快速冷却的淬火方法。淬火冷却可用气冷(惰性气体或高纯氮气)、流冷(食卒淬火油)、水冷、应由工件材料选择。它广泛应用了各种高速钢、合金厂具钢、不锈钢及失效钢、硬融合金的固溶淬火。值得说明的是淬火介质的冷却能力有待提高。真空淬火后应真空回火。

多种化学热处理(渗碳、渗金属)均可在真空中进行。例如真空渗碳具有渗碳速度快,



渗碳时间减少近半,渗碳均匀,表面无氧化等优点。

#### 6.4.2 形变热处理

形变强化和热处理强化都是金属及合金最基本的强化方法。将塑性变形和热处理有机结合起来,以提高材料力学性能的复合热处理工艺, 称为形变热处理。形变热处理的强化机理是, 奥氏体形变使付错密度升高, 由了动态回复形成稳定的平结构, 淬火后获得细小的马氏体、板条马氏体数量增加, 板条内位错密度升高, 使马氏体强化、此外, 奥氏体形变后位错密度增加, 为碳钡化物弥散析出提供了条件, 类将弥散强化效果。 穷散析出的碳氮化物阻止奥氏体长大, 转变后的马氏体板条更加细化,产生细晶强化。马氏体板条的细化及比数量的增加, 磁氮化物的弥散析出, 都能使钢在强化的同时组到相加化。

根据形变与相变的关系,形变热处理可分为:种基本类型: 在相变前进行形变;在相变中进行形变,在相变与进行形变。这一种类型的形变热处理,都能获得形变强化与相变强化的综合效果。

高温形变热处理是将1件加热到稳定的奥氏体区域,进行塑性变形然后立即进行淬火,发生马氏体相变,之后经间次达到所需性能,与普通热处理相比,不但能提高的的强度,而且能量等提高钢的塑性和韧性,使钢的力学性能得到明显的改善,此外,由了工件表面有较大的较余压应力,使工作的疲劳或虚显差程高。例如,填料,产火和珠镜淬火。

中温形变热处理是将 I 件加热到稳定的奥氏体区域后,迅速冷却到过冷奥氏体的亚稳 区进行塑性变形。然后进行淬火和回火。此 [ 岩 ] 普通淬火比较、在保持塑性、韧性不降 低的情况下,大幅度地提高钢的强度、被劳强度和制磨性。因此它 1-要用于要求高强度和 高耐磨性的零件和 I J, 如飞机起落架、刃 J, 极具和重要的弹簧等。

近几年出现预形变热处理, 并获得普遍应用。它与形变热处理的区别, 是将具有铁套体+碳化物组织的销价优况冷变形。随后的热处理条件应使加上硬化引起的组织保存下来。这种形变热处理的强化机理是, 冷加上硬化所产生的缺陷在中间回火和淬火及最终回火后保管下来。因何火粒促性比普通淬火后的销商。回火后获得高的强度和硬度。

实验研究表明,对性动学作齿轮及链轮进行高温形变淬火、轮齿强度。耐磨性、弯曲 强度比普迪热处理高 30% 左右。另外,对其他的零件。如轴承、汽轮机的涡轮盘以及某些 结构零件,如活塞銷,扭力杆、螺钉等。采用不同形式的形变热处理对于改善具质量,提 高工作的可靠性,延长使用寿命,均具有广阔的商景。

#### 6.4.3 热喷涂

它是指用专用设备把周体材料粉木加热熔化或软化片以高速喷射到工件表面,形成不同于基体成分的一种覆盖物(涂层),以提高工作耐磨、耐蚀或耐高温等性能的工艺技术。 块热源类型有气体燃烧火焰、气体放电电弧、爆炸以及激光等。因而有很多热喷涂方法。 如粉木火焰喷涂、林材火焰喷涂、等离子喷涂、感应加热喷涂、激光喷涂等。 热喷涂的过 和吸涂的对象种类多、范围广,如金属、合金、陶瓷等均可作为喷涂材料,而金属、陶瓷、 玻璃、木材、布帛都可以被喷涂面珠得所需性能使耐磨、耐蚀、耐高温、耐热机氧化、耐燃 射、隔热、密封、绝缘等)。热喷涂过程简单、被喷涂物温升小,热应力引起变形小,不受



工件尺寸限制, 节约贵重材料, 提高产品质量和使用寿命, 因而广泛应用于机械、建筑、 资船、车辆、化工、结织等行业中。

#### 6.4.4 气相沉积

根据气相沉积过程进行的方式不同,分为化学气相沉积(简称 CVD 法)、物理气相沉积(简称 PVD 法)和等离子体化学气相沉积(简称 PCVD 法)。

#### 1. 化学气相沉积(CVD)

化学气相沉积是在高温下使气相进行一定的化学反应,结果在上件特定的表面上沉积而形成 种固态薄膜的方法。其将工件置于如内加热到高温后,向炉内通入反应气低温下可气化的态威盐),使其企如内发生分解或化学反应,并在工件上沉积成一层所要求的金属或金属化合物薄膜的方法。其沉积过程 般包括沉积物的蒸发气化、气相与工件的化学反应,脓的沉积加层三个阶段。

此法可以用于制造各种用途的薄膜。例如、绝缘体、半导体、导体或超导体薄膜以及 防腐、耐解和耐热油膜等。很多材料如碳素下具钢、渗碳钢、细承钢、高速下具钢、铸铁、 使质合合等均可进行气相沉积。化学气相沉积法的缺点是加热温度较高。目前主要用于便 质合金的涂度。

#### 2. 物理气相沉积(PVD)

物理气相沉积是通过蒸发或解光放电、弧光放电、溅射等物理方法提供原子、离子。 使之在工作表面沉积形成油版的 1 2。此法又有多种干艺方法。包括蒸镀、溅射沉积、磁 控溅射、离子束沉积等方法。因它们都是在真空条件下进行的,所以又称真空镀膜法。此 法可沉积钛、铝以及某些高熔点材料。

真空蒸镀是将沉积材料与工件同放在真空室中,然后加热沉积材料使之迅速熔化蒸发, 当蒸发原子与冷工件表面接触后便在工件表面上凝结形成一定厚度的沉积层。

离子數是1.作室內充存િ銀气,而且在蒸发源与1.件之间加上 个电场。在电场作用下 氦气产生辉光放电,在工件周围形成一个等离子区。当蒸发原子通过时也被电离,结果被 电场加速射向工件,在表面产生沉积。沉积层与基体的结合力较强。

#### 3. PCVD 法

PCVD 法是在离了镀试验方法的基础上,向工作室内通入 些化学反应气体, 使之在 电场中电离, 这样不同成分的离子射向工件表面并发生化学反应形成新相的沉积层。此法 可在工件表面形成 TiC、AbO、等薄膜, 因而显著提高工件的耐磨性。

气相沉积法在满足现代技术所要求的高性能方面比常规方法有许多优越性,如镀层附着力强、均匀、质量好、生产车高,选材厂,公害小,可得到全包覆的镀层。能制成各种耐擦膜如 TN、TIC等)、耐蚀股如 Al、Cr、Ni 及某些多层金属等)、润滑股如 MoS、WS、石墨、CaF。等)、磁性膜、光学胰等。另外,气相沉积所适应的基体材料可以是金属、碳纤维、陶瓷、厂程塑料、玻璃等多种材料。因此,在机械制造、航空航天、电器、轻了、破了能等方面应用广泛。例如,在高速1上铜和便质合金刀具、模具以及耐磨件上沉积 TIC、TIN等超级涂层。可使其寿命提高几倍。



### 6.5 热处理的结构工艺性

热处理零件结构 L 2 件是指存设计热处理件,特別是淬火件时, 方面要满足热处理 零件的使用性能要求,另 方面要考虑热处理 L 2 性对零件结构的要求, 合则会使热处理 操作树席、增加淬火时变形开裂的倾向,甚至是零件报废。因此在设计需要热处理的零件 结构形状时,应考虑以下要求;

#### 6.5.1 尽量避免尖角、棱角、减少台阶

零件的尖角和棱角部分是淬火应力最为集中的地方,容易产生淬火裂纹,因此,在设计时尽量采用圆角或倒角形式,如图 6.29 所示。

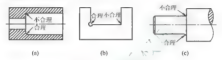
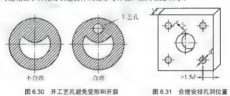


图 6.29 避免尖角和梭角设计

#### 6.5.2 零件外形应尽量简单,避免厚薄悬殊的截面

裁而厚薄基殊的零件, 在热处理时由于冷却不均匀会产生过大的内应力, 变形和开裂 的倾向绞人, 为使理厚尽量均匀, 并使截面均匀过渡, 可采取开设于艺孔, 如图 6.30 所示。 对于1.件上存孔的零件, 应合理安排孔洞和槽的位置, 如图 6.31 所示。 自孔应尽量改为通 孔, 这样可遽免由于盲孔而引起的逐火变形与开裂, 如图 6.32 所示。



#### 6.5.3 尽量采用对称结构

若零件形状不对称, 热处理时应力分布不均匀, 易引起变形。如图 6.33 所示键杆截面 要求渗氮后变形极小, 原设计在镗杆。侧片槽, 热处理后弯曲变形很人。后锋改设计, 改 在镗杆分一侧对称部位也开槽(所开槽应不够响镗杆使用性能), 使镗杆呈对称结构, 可显 跨减小镗杆在-势处理时的变形量。















自孔厚薄不均匀

图 6.32 变盲孔为通孔避免变形和开裂

图 6 33 镗杆对称截面

#### 6.5.4 尽量采用封闭结构

对于 些易变形的零件, 应采用封闭结构。如图 6.34 所示的弹簧夹头、为减小热处理 变形, 先采用封闭结构, 待淬火、回火热处理后再将槽切开。如果加工成开口结构, 淬火 后开口处帐开较大。

#### 6.5.5 尽量采用组合结构

某些有淬裂倾向而各部分工作条件要求不同的零件或形状复杂的零件。在可能条件下,可以采用组合结构或帧拼结构。如图 6.35 所示。组合件单独进行热处理、赊削后组合装配。可避免整体变形。对于大型模具、采用分离镀排结构后,可以化大为小,行利于冷、热加工,有效地减少变形和下裂。提高产品合格率。

#### 栖口。 执处理后切开









图 6.34 弹簧夹头封闭结构

图 6.35 采用组合结构

#### 6.5.6 便于加热冷却时装夹、吊挂

有时为了热处理装火、吊柱的需要。在不影响工件使用性能的条件下, 考虑在工件上 应开。此下艺礼。因为热处理加热和冷却时, 装火和门井是含合适, 不仅影响热处理变形 和开裂, 而且会影响热处理后的性能。例如, 没有合适的装夹部位, 就会在热处理时直接 在工作表面安装夹具,则在淬火冷却时这些部位会产生淬火软点, 影响使用性能。

# 小 结

金属热处理是通过加热、保温和冷却改变金属内部组织或表面的组织,从而获得所需性能的工艺方法。

117



钢的热处理的基本原理主要是讨论钢在加热和冷却过程中组织转变的基本规律,加热和保温是为了使钢奥氏体化,此时希望得到细小的奥氏体晶粒。过冷奥氏体的转变有等温转变和连续转变两种方式,转变产物有:珠光体组织、贝氏体组织和马氏体组织。

铜的热处理工艺主要有退火、正火、淬火和回火。在机械零件加工制造过程中,正火和退火经常作为预先热处理工序、安排在铸造和锻造之后、切削(租)加工之前、用以消除 前一工序所带来的某些缺陷、为随后工序作组织准备、淬火和回火是作为最终热处理工序。 通过淬火可获得马氏体或下贝氏体,为后来的回火组织做好准备。淬火铜一般需要随后回 火以降低淬火 向力。同时兹得所需的力学性像

采用表面淬火和化学热处理(渗碳、氮化等)可有效提高钢件表面的硬度和耐磨、耐蚀性能,与其他热处理工艺的恰当配合、可使钢件心部具有高的强韧性、表面具有高硬度和 高耐磨性

热处理零件质量好坏主要取决于热处理工艺和零件的结构工艺性。在设计需要热处理 约零件结构形状时,应考虑热处理零件的结构工艺性,避免尖角和棱角、避免截面尺寸变 化较大的结构,必要时采用封闭、对称结构或者组合结构。

# 练习与思考

#### 1. 名词解释

(1)钢的热处理; (2)等温转变; (3)连续冷却转变; (4)马氏体; (5)淬透性; (6)淬硬性; (7)退火; (8)正火; (9)淬火; (10)回火; (11)回火脆性; (12)调质处理; (13)表面热处理; (14)化学热处理。

#### 2. 选择题

(1) T8 钢(共析钢)过冷奥氏体高温转变产物为( ))。 A. 珠光体, 上贝氏体 B. 上贝氏体、下贝氏体 C. 珠光体、索氏体、铁素体 ※ D. 珠光体、索氏体、托氏体 (2) 过冷奥氏体是( )温度下存在,尚未转变的奥氏体。  $B, M_f$ C. A<sub>1</sub> A. M. D. A: (3) 过共析钢的淬火加热温度应选择在( ), 亚共析钢的淬火加热温度应选择在 B. Accm+(30~50)℃ A. Act+(30~50)℃ C. Aa+(30~50)°C D. A. 以上 (4) 45 钢经调质处理后得到的组织是( ). A. 回火 T B. 回火 M C. 回火 S (5) 改善 T8 钢的切削加工性能,可采用()。 A. 扩散退火 B. 去应力退火 C. 再结晶退火 D. 球化退火 (6) 共析钢的过冷奥氏体在 550℃~350℃的温度区间等温转变时, 所形成的组织是

C. 上见氏体

D珠光体

B 下见压体

118

A. 索氏体



		•			,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,
(7)				印,其冷却方式为(	).
				却 D. 在水中冷却	
(8)	淬火是将其工件力	加热到一定温度,作	<b></b>	令却,其冷却方式为(	)-
	A. 随炉冷却	B. 在风中冷却	C. 在空气中冷	却 D. 在水中冷却	
(9)	退火是将工件加热	热到 定温度,保湿	晶 段时间,然后	5采用的冷却方式是(	).
	A. 随炉冷却	B. 在油中冷却	C. 在空气中冷	却 D. 在水中冷却	
(10	) 共析钢在奥氏体	的连续冷却转变产	物中, 不可能出	现的组织是()。	
	A. P	B. S	C. B	D. M	
3.	填空题				
(1)	在过冷奥氏体等	<b>温转变产物中,珠</b>	光体与托氏体的	主要相同点是	,不同
点是					
(2)	用光学显微镜观?	察, 上贝氏体的组织	、特征量 :	状, 而下贝氏体则呈	状。
				i种。其中的核	
(4)	钢的淬透性越高,	则其C曲线的位置	至越, i	说明临界冷却速度越_	
(5)	球化退火的主要	日的是,它	之主要适应用于_	- 钢。	
(6)	亚共析钢的正常	淬火温度范围是	. 过坎	析钢的正常淬火温度	支范围足
			合金元素,能抑	制杂质元素向晶界偏	聚,可有
	或消除回火脆性的				
(8)		快速加热的方法使 1	一件表面奥氏体化	2,然后快冷获得表层	淬火组织
	热处理工艺。				
(9)	共析钢中奥氏体的	的形成过程是: 奥日	氏体形核, 奥氏征	<b>华长大,,</b> _	
(10	) 在钢的回火时,	随着回火温度的升	高,淬火钢的组	织转变可以归纳为以	下四个阶
段: 当	氏体的分解,残余	奥氏体的转变,	. Y.	_ •	
4.	简答题				
(1)	何褶轴的执外即	? 钢的执外即操作:	有哪些焦人米利	? 试说明热处理同其	他工步过
		械制造中的地位和			
				,并在 Fe-Fe <sub>3</sub> C 相图	E kalenê .
(2)	THILLY MEST VI	cem, Ari, Ari, Arem	TI TU X MITHE X	. The rese this	T-MANA 0

(3) 奥氏体形成过程中 C 原了和 Fe 原子如何变化?解释奥氏体形成过程。

(4) 试述具析钢过冷奥氏体在 A1 ~ M、温度间,不同温度等温转变的产物与性能。

(5) 共析钢加热到奥氏体后,说明以各种速度连续冷却后的组织。能否得到贝氏体组 织? 采取什么办法可以获得贝氏体组织(用等温曲线说明)?

(6) 试述退火的种类、作用和应用范围。

(7) 退火与正火的主要区别是什么?哪种热处理工艺可以消除过共析钢中的网状碳 化物?



- (8) 回火的目的是什么? 常用回火有哪几种? 退火后组织是什么? 钢的性能与回火温度有何关系?
- (9) 淬火的目的是什么?如何确定业共析钢和过共析钢淬火加热温度?从获得的组织和性能等方面加以解释。
- (10) 马氏体的本质是什么?马氏体为什么必须经回火才能使用?回火时会发生什么变化?
- (11) 说明回火马氏体、回火索氏体、回火托氏体、马氏体、索氏体、托氏体、显微组织特征。
  - (12) 什么是淬透性? 解释工件淬硬层与冷却速度的关系。
  - (13) 设计热处理零件时应考虑哪些因素?
  - (14) 什么是回火脆性? 为什么不在 250℃~350℃温度范围内进行回火?
  - (15) 什么是化学热处理? 它与普通热处理有什么不同?
- (16) 什么是热处理零件的结构上艺性?为避免零件热处理时变形和开裂,零件结构设计时,应注意哪些问题?

# 第7章

# 合 金 钢

# · 自 如李进示

本章首先介绍合金铜的特点及其发展,说明合金元素对铜中基本 相、Fe-Fe3C 相图及铜的热处理相变过程的影响。在给出合金铜的分类和编号方法之后。着重说明合金结构铜、合金工具铜和特殊性能钢的性能特点及工作要求、化学成分特点、热处理特点及常用铜种。

# () 数学要求)

本章要求学生了解合金元素在铜中的基本作用和合金铜的分类 和编号方法,要某学生熟悉各种合金铜类型的性能特点及工作要求、 化学成分特点、热处理特点、组织、性能以及它们的应用,对于常 用典型铜种,要康学生会制定热整理工艺路线和实际应用,



碳素钢种类繁多,生产比较简单,成本低康。经过热处理后,可以在不改变化学成分的前提下使力学性能得到不同程度的改善和提高,在上农业生产中有着广泛的应用。但是碳素钢的容透性比较差、强度、屈强比。回火稳定性、抗氧化、耐蚀、耐热、耐低温、耐磨损以及特殊电磁性等力面往往较差,不能满足特殊使用性能的需求。为了满足科学技术和工业的发展要求,提高钢的性能,往往在铁碳合金中特愈加入锰、粉、钴、铁、钨、钒、钒、俶、铝、铜和稀十等合金元素,所获得的钢种,称为合金钢。由了合金元素与负、碳以及合金元素之间的相互作用,改变了锅的内部组织结构,从而能提高和改善钢的性低。

## 7.1 合金元素在钢中的作用

在铆中加入合金元素后, 铆的基本组元铁和碳与加入的合金元素会发生交互作用。加入的合金元素改变了铆的相变点和合金状态图, 也改变了铆的组织给构和性能, 铆的合金化的目的是利用合金元素与铁、碳的相互作用和对铁碳相图及对铆的热处理的影响来改善;;由统合金元素对铆中的基本相、铁碳合金相图和热处理的影响加以分析。

#### 7.1.1 合金元素对钢中基本相的影响

在 般的合金化理论中,按与碟相互作用形成碟化物趋势的大小,可将合金元素分为 碟化物形成元素与非碟化物形成元素两大类。常用的合金元素有以下几种。

非碳化物形成元素: Ni、Si、Al、Co、Cu、N、B。

碳化物形成元素: Mn、Cr、Mo、W、V、Ti、Nb、Zr。

铁素体和渗碳体基制中的两个基本相,由于合金元素的性能和种类等差异。 部分合 金元素可溶于铁囊体中形成合金铁素体,部分合金元素可溶于渗碳体中形成合金渗碳体, 非碳化物形成元素1.要溶于铁囊体中,形成合金铁素体,碳化物形成元素可以溶于渗碳体 中,形成合金渗碳体,也可以和碳直接结合形成特殊碳化物。

合金元素溶入供素体时,由于与铁原子半径不同和晶格类型不同而造成晶格畸变,另 外合金元素还易分布在晶体缺陷处,使位错移动困难,从而提高了铜的塑性变形抗力,产 生固溶强化的效果。

碳化物是钢中的重要相之。, 碳化物的类型、数量、大小、形状及分布对钢的性能有很重要的影响。合金元素是溶入渗碳体还是形成特殊碳化物,是由它们与碳素和能力的强弱积度所决定的。 强碳化物形成元素钛、铌、铝、钒等,倾向了形成特殊碳化物,如 ZrC、NbC、VC、TiC 等。它们熔点高、硬度高、加热时很难溶力更低体中,也难以聚集长人,因此对钢的机械性能及 L 2性能有很大影响。如果形成在奥氏体晶界上,会阻碍奥氏体晶粒的长大,提高钢的强度、硬度和耐熔性,但这些特殊碳化物的数量增多时,会影响钢的塑性和韧性。合金渗碳体上渗碳体中。部分铁板碳化物形成元素胃换后所得到的产物,其晶体结构与渗碳体相同,可表达为(Fe,Me)C (Me 代表合金元素), 伽(Fe,Cr)。C、(Fe,W)。C。渗碳体中常入碳化物形成元素后,硬度有明显增加,因而可提高钢的耐解料。



#### 7.1.2 合金元素对铁碳相图的影响

合金元素对碳铜中的相平衡关系有很大影响,加入合金元素,可使 $\alpha$ -Fe 与y-Fe 存 在流闹发生变化,Fe-Fe-C 相图、相变温度、共析成分会发生变化。

合金元素溶入铁中形成固溶体后,会改变铁的问素异构转变的温度,从而导致奥氏体 单相区扩大或缩小。扩大奥氏体区域的元素有镍、锰、碳、氮等,这些元素使相图中的  $A_1$  温度降低,使 S 点、E 点间左下方移动,从而使 Fe FeC 相图的奥氏体区域扩大,缩 小奥氏体区的元素有铬、钼、金、钨等,使  $A_1$  和  $A_1$  温度  $A_1$  高,使 S 点、E 点间左上方移动,从而使 Fe FeC 和图的奥氏体区域缩小。图  $A_1$  所示为锰和铬对奥氏体的影响,利用合金 元素对  $A_1$  FeC 中国的影响,可以存室温下获得单相奥氏体钢或单相铁素体钢。单相奥氏体钢或单相铁素体钢具有耐蚀、耐热等性能,是个锈钢、耐蚀钢和耐热钢中常见的组织。

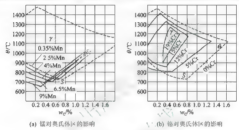


图 7.1 合金元素对象氏体区的影响

人多數的合金元素均使 S 点、E 点向左方移动。S 点向左方移动意味着其析点含碳量碱低,使含碳量相同的強制和合金制具有不同的组织和性能。与同样含碳量的亚共析钢相比,组织中的珠光体数量增加,而使钢得到强化。例如、钢中含有 12%Cr 时,这种合金制只析 点的碳浓度为 0.4% 6个看,这样含碳量为 0.4%的合金钢使具有共析成分,而含碳量 0.5%的 属丁亚共析钢的碳蒸铜就变成了属丁过共析的合金钢了。同样,含有 12%Cr 的共析钢,当含碳量仅为 1.5%时就会出现共结案氏体组织,这是由于 E 点的 5 移,便发生共晶转变的含碳量降低,在含碳量较低时,使钢具有美压体组织。

对于扩大奥氏体区域的元素,由于 $A_1$ 和 $A_3$ 温度降低,就直接地影响热处到加热的温度,所以锰钢、镍钢的淬火温度低于碳钢。对于缩小奥氏体区的元素由于 $A_1$ 和 $A_3$ 温度升高了,这类钢的淬火温度也相应地提高了。

#### 7.1.3 合金元素对钢热处理的影响

合金钢一般都是经过热处理后使用的,主要是通过改变钢在热处理过程中的组织转变 来显示合金元素的作用的。合金元素对钢的热处理的影响主要表现在对加热、冷却和回火

123



过程中的相变等方面。

#### 1. 合食元素对钢加热时组织转变的影响

例在加熱时,更氏体化过程包括晶核的形成和长大、碳化物的分解和溶解。以及奥氏体成分的均匀化等过程。合金铜加热到 4。以上发生奥氏体相变时,合金元素对碳化物的 稳定件的影响以及它们与碳在奥氏体中的扩散速度。例如碳化物形成元素 Cr、Mo、W、Ti、V°今,由于它们与碳有较强的条和力,显著减慢了碳在奥氏体中的扩散速度,故奥氏体的形成速度人大被慢。另一方面,奥氏体形成后,要使稳定性高的碳化物完全分解并固溶了奥氏体中,看要进一步提高加热温度,这类合金元素也将使奥氏体化的时间延长。加之合金铜的奥氏体成分均匀化过碳铜,中缓慢。常采用最高铜的加热温度或强温时间的方法来促使奥氏体成分的匀化化碳铜中缓慢。常采用最高铜的加热温度或强温时间的方法来促使奥氏体成分的匀化化。

#### 2. 合含元素对钢冷却时组织转变的影响

除 Co 以外, 人多數合金元素总是不同程度地使 C 曲线右移, 提高钢的淬透性。其中 螺化物形成元素的影响最为显著。如图 7 2 所示。Mn. Si. Ni 等仅使 C 曲线右移 6 不改变 其形状, Cr. W. Mo. V 等他 C 曲线右移的同时还将珠光体和贝氏体转变分成两个区域。 只行合金元素完全溶于奥氏体中才会产生上述作用。如果碳化物形成元素未能溶入奥氏体。 而起以校存未溶碳化物微彩形式存在。可能成为珠光体转变的核心,影响马氏体的转变, 从而降低合金钢的淬透性。



图 7.2 合金元素对 C 曲线的影响

除 Co、AI 外, 人多数合金元素溶入奥氏体中总是不同程度地降低马氏体转变温度, 并增加钢中残余奥氏体的数量, 对钢的硬度和尺寸稳定性产生较大影响。





#### 3. 合金元素对铜回火时组织转变的影响

将淬火后的合金钢进行回火时,其回火过程的组织转变与碳钢相似,但由于合金元素 的加入,使其在回火转变时具有如下特点。

产火锅在回火过程中抵抗健度下降的能力称为回火稳定性。由「合金元素在回火过程 中推过马氏体的分解和残余奥氏体的转变即在较高温度才开始分解和转变),使回火的硬 皮降低过程变缓,从而提高钠的回火稳定性。提高回火稳定性作用较强的合金元素有 V、 Si、Mo、W、Ni、Co 等。

些 Mo、W、V 含量较高的高合金铜回火时,硬度不是随回火温度升高而单调降低, 而是到某 温度(约 400°C)后反而开始增大,并在另一更高温度(一般为 550°C 左右)达到峰 值。这是回火过程的 次硬化现象。含碳量为 0.3%的 Mo 钳的回火温度与硬度关系曲线如 图 7.3 所示, 力面合金元素提高了碳化物向渗碳体的转变温度; 另一方面, 随着回火温 度的提高, 渗碳体和相中的合金元素将重新分配, 引起渗碳体向特殊低化物转变。在 450 C以上渗碳体溶解,铜中开始沉淀出淤散稳定的难熔碳化物 Mo-C、W-C、VC等, 这些碳 化物硬度很高, 具有很高的热硬性。如具有高热硬性的高速铜就是靠 W、V、Mo 的这种特 性来空现的。

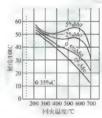


图 7.3 含碳量为 0.3%的 Mo 钢的回火温度与硬度关系曲线

450℃~600℃间发生的第一类回火脆性上要与某些杂质元素以及合金元素本身在原奥氏体晶界上的严重偏聚有关。多发生在含 Mn、Cr、Ni 等元素的合金钢中。回火后快冷(通 常用油冷)可防止其发生。每中加入 0.5%Mo 或 1%W 也可基本上消除这类腐性。

# 7.2 合金钢分类和牌号

生产中使用的钢材品种繁多,为了便于生产、管理、选用和研究,有必要对钢加以分 类和编号。

125



#### 7.2.1 合金钢的分类

目前,可按照合金钢的主要用途、合金元素的质量分数、含有主要合金元素的种类和 全相组织来分类。

#### 1. 按照合金钢的主要用途分类

- (1) 合金结构钢。可分为建筑及工程用结构钢和机械制造用结构钢。建筑及工程用结构钢 也更用了建筑、桥梁、船舶、锅炉或其他工程上制造金属结构件的钢,如低合金结构钢、钢筋钢管。机械制造用结构钢 上要用于制造机械设备上结构零件的钢,如漆碾钢、轴承钢管。
  - (2) 合金工具钢。主要用于制造重要工具的钢,包括刃具钢、量具钢和模具钢等。
- (3) 特殊性能钢。主要用于制造有特殊物理、化学、力学性能要求的钢,包括耐热钢、 不锈钢、耐磨钢等。
  - 2. 按照合金元素的质量分数分类
  - (1) 低合金钢。钢中全部合金元素总的质量分数w, ≤5%。
  - (2) 中合金钢。钢中全部合金元素总的质量分数5%≤w<sub>kke</sub>≤10%。
  - (3) 高合金钢。钢中全部合金元素总的质量分数 w44 ≤10%。
  - 3. 按照金相组织来分类

钢的金相组织随处理方法不同而异。按照牌号状态或退火组织可分为亚共析钢、共析 钢、过共析钢和菜氏体钢、按正火组织可分为珠光体钢、贝氏体钢、马氏体钢及奥氏体钢。

#### 7.2.2 合金钢的编号

为了管理和使用的方便,每一种合金钢都应该有一个简明的编号。世界各国钢的编号 方法 不一样。钢编号的原则是根据编号可以人数看出该钢的成分和用途。我国合金钢牌号 的命名原则是由钢中碟的质量的氦(w<sub>c</sub>)、合金元素的种类和质量分数((w<sub>b</sub>))的组合来表示 的。产品名称、用途、冷炼和影计方法等用次语为拼音字母表示,具体的编号方法如下。

#### 1. 合念结构钢的编号

合金结构钢编号的方法与优质碳素结构钢是相同的,都是以"两位数字元素符号-数字。....."的方法表示。牌号首部用数字表示碳的质量分数,规定结构钢磁的质量分数以方分之几为单位:用元素的化学符号表明轴中上要合金元素,质量分数由其后面的数字标明,般以百分之几表示。凡合金元素的平均含量小于1.5%中1.40号中。般具体明元素符号而不标明具含量。如果平均质量分数为1.5%~2.49%、2.5%~3.49%…时,相应地标以2、3…。如为虽级优质钢,则在其钢号后加"高"或"4"。例如20Cr2NiaA 等。例中的 V、Ti、Al、B、RE(稀土元素)等合金元素,虽然它们的含量很低,但在钢中能起相当重要的作用,数仍应在钢号中标用。如60Si2Mn表示半均含碳量为0.60%,上要合金元素 Mn含量低于1.5%。Si含量为1.5%~2.49%。



#### 2. 合金工具钢的编号

合金 L 具钢的牌号以"位数字(或没有数字)· 元素+数字······"表示。编号方法与合金结构钢 大体相同,区别在于含碳量的表示方法,钢号而表示其平均含碳量的是 位数字,为其千分数,如果平均含碳量<10%时,则在钢号前以下分之几表示它的平均含碳量、当含碳量≥1.0%时,则不手标出。如合金 丁 貝翎 SCrMnMo,平均碳质量分数为 0.5%,上要合金元素 Cr. Mn. Mo 的质量分数均在 1.5%以下。

高速倒是 类高合金工具钢, 具钢号中 般不标出含碳量, 仅标出合金元素符号及其平均含量的百分数。如 W18Cr4V 钢的平均含碳量为 0.7%~0.8%, 而牌号首位并不写 8。

#### 3. 特殊性能钢的编号

特殊性能钢的牌号的表示方法与合金 T 具钢的表示方法基本相同,如不锈钢 9Cr18 表示钢中磁的平均质量分数为 0.90%。格的平均质量分数为 18%。但也有少数例外,不锈钢。耐热钢在磁质量分数较低时,表示方法有所不同,若碳的平均质量分数小于 0.03%及 0.08% 时,则在钢号前分别冠以 00 及 0 的数字来表示其平均质量分数,如 0Cr18Ni9。00Cr17Ni4Mo2。

#### 4. 专用钢的编号

专用钢是指某些用于专门用途的钢种。它是以其用途名称的汉语拼音第一个字母来表明此种钢的类型,以数字表明其碳质量分数,合金元素后的数字标明该元素的大致含量。

例如滚珠轴承钢在钢号前标以 G 字, 其后为镕(Cr)+数字, 数字表示镕含量平均值的千分之几, 如滚铬 15(GCr15)。这里应注意牌号中铭元素后面的数字是表示含铬量为 1.5%, 其他元素仍接介分之儿表示, 如 GCr15SiMn 表示含铬为 1.5%。 砧、锰含量均小于 1.5% 的 滚动轴承钢。 又如易切割前标以 Y 字, Y40Mn 表示碳质量分数为 0.4%。锰质量分数少于 1.5%的易切削钢。还有如 20g 表示碳质量分数为 0.20%的锅炉用锅;16MnR 表示碳质量分数为 0.16%。含锰量小于 1.5%的容歇用钢。

# 7.3 合金结构钢

在碳素结构钢的基础上添加一些合金元素就形成了合金结构钢。合金结构钢具有较高的浇造性、较高的强度和韧性,用于制造重要工程结构和机器率件时具有优良的综合力学 件能,从而保证零部件安全的使用。上要有低合金高强度结构钢、合金漆碳钢、合金调质 钢、合金漆破和凝珠轴承钢。

#### 7.3.1 低合金结构钢

低合金结构钢是在低碳碳素结构钢的基础上加入少量合金元素(总 w<sub>w</sub> < 3%)而得到的 钢。这类钢比低碳碳素结构钢的强度高 10%~30%,因此又被称为低合金高强度钢,英文



缩写为 HSLA 钢。从成分上看其为含低碳的低合金钢种,是为了适应大型上程结构(如大型 桥梁、压力容器及船舶等、凝轻结构重量、提高可靠性及节约材料的需要。

#### 1 性能特点

与低碳钠相比,低合金结构钠不但具有良好的塑性和韧性以及焊接下艺性能,而且还 具有较高的强度,较低的冷脆转变温度和良好的耐腐蚀能力。因此,用低合金结构钢代替 低碳钠。可以减少材料和能源的增宜、减轻工程结构相的自重、增加可靠性。

这类钢上要用来制造各种要求强度较高的工程结构,例如船舶、车辆、高压容器、输 油输气管道、大型钢结构等。它在建筑、石油、化工、铁道、造船、机车车辆、锅炉容器、 农机农具等许多部门都得到了广泛的应用。

#### 2. 化学成分特点

为了保证较好的塑性和焊接性能,低合金结构钢的碳的平均质量分数一般不大于0.2%。再加入以 Mn 为上的少量合金元素,起到固溶强化作用,达到了提高力学性能的目的。在此基础上还可加入极少量强碳化物元素如 V. Ti. Nb 等,不但提高强度,还会消除锅的过去倾间。如 Q235 钢、16Mn、15MnV 钢的含碳量相;但在 Q235 中加入约 1%Mn(实际只相对多加了 0.5%~0.8%)时,就成为 16Mn 钢,而其强度却增加近 50%,为 350MPa: 在 16Mn 的基础上再多加银 0.04%~0.12%,材料强度灭增加至 400MPa。

#### 3. 执处理特点

低合金结构制 般有热轧或正火状态下使用, 般不需要进行专门的热处理。其使用 状态下的显微组织 般为铁素体+索氏体。有特殊需要时,如果为了改善焊接区性能,可过 行一次正火处理。

#### 4 常用钢种

我国列入冶金部标准的低合金结构钢,具有代表性的钢种及牌号性能见表 7-1。 Q345(16Mn)是我国低合金高强钟中用量最多、产量最大的钢种,广泛用于桥梁、车辆、船舶、锅炉、高压容器、输油管,以及低温下工作的构件等。

Q390(15MnVN)中等级别强度钢中使用最多的钢种。强度较高,且韧件、焊接性及低 温韧性也较好,被广泛用于制造桥梁、锅炉、船舶等大型结构。

强度级别超过 500 MPa 后,铁素体和珠光体组织难以满足要求,于是发展了低碳贝氏体制。加入 Cr、Mo、Mn、B 等元素,有利于空冷条件下得到贝氏体组织,使强度更高,塑性、焊接性能也较好,多用于高压锅炉、高压容器等。

#### 7.3.2 合金渗碳钢

许多机械零件如汽车、拖拉机中的变速齿轮,内燃机上的凸轮轴、活塞销等机器零件 等工作条件比较复杂,这类零件在工作中承受强烈的摩擦磨损,同时又承受较大的交变载 荷,特别是冲击载荷,要求"内韧外硬"的性能,从而产生了合金漆磁钢。 第7章 合金钢





#### 1. 性能特点

合金渗碳钢经渗碳、淬火和低温回火后,表面渗碳层硬度高,以保证优异的耐磨性和 接触疲劳抗力,同时具有适当的塑性和韧性,心部具有高的韧性和足够高的强度。另外合 金渗碳钢有良好的热处理1.2性能,在高的渗碳温度(900°C~950°C)下,奥氏体磁粒不易 长大,并有良好的烧洗性。

#### 2. 化学成分特点

低碳, 碳质量分数一般为 0.10%~0.25%, 经过渗碳后, 零件的表面变为高碳的, 而心部仍是低碳的, 使零件心部有足够的塑性和韧性, 抵抗冲击载荷。

加入 Cr、Ni、Mn、B等,以提高渗碳钠的淬透性,保证零件的心部获得尽量多的低碳 马氏体,从而具有足够的心部强度。辅加合金元素为微量的 Ti、V、W、Mo 等强碳化物形成元素,以形成稳定的特殊合金碳化物阻止渗碳时奥氏体晶粒长大。

#### 3 执处理特点

为了改善切削加工性, 渗碳铜的预先热处理。般果用正火 1 2、渗碳后热处理。般是 淬火加低温回火, 或是渗碳后直接淬火, 渗碳后 1 件表面碳的质量分数可达到 0.80%~ 1.05%, 热处理后表面渗碳层的组织是针状回火均氏体十合含碳化物十线余奥氏体, 硬度为 58HRC ~62HRC, 满足耐磨的要求; 全部淬透时心部组织为低碳回火均氏体, 硬度为 40HRC~48HRC, 未淬透时为索氏体+铁素体+低碳回火均氏体, 硬度为 25HRC~40HRC。图 7.4 所示为 20CrMnTi 钢制造齿轮的热处理工艺曲线。

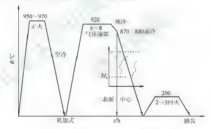


图 7.4 20CrMnTi 钢制造齿轮的热处理工艺曲线

#### 4. 常用钢种

按照渗碳钢的淬透性大小,可分为3类,具有代表性的钢种及牌号性能见表72。

(1) 低淬透性渗碳钢。如 20Cr、20Mn2 等, 典型钢种为 20Cr, 这类钢合金元素的质量分数较低, 淬透性差, 零件水淬临界直径小于 25mm. 渗碳淬火后, 心部强韧性较低, 只适于制造受冲击载荷较小的耐磨零件, 如活塞销、凸轮、滑块、小齿轮等。

第7章 合金钢 📫

131\_\_\_



(2)中淬透性渗碳铜。如 20CrMnT. 20CrMnMo、20MnVB 等. 典型钢种为 20CrMnTi。这类铜合金元素的质量分数较高,淬透性较好、零件油淬临界自径约为 25mm~60mm,渗碳淬火后有较高的心部强度,主要用于制造承受中等载荷、要求足够冲 击韧度和耐解性的汽车、拖拉机齿轮涂率件。如汽车变速齿轮、促键轴套、齿轮轴等。

(3) 高淬透性渗碳钢。如 18Cr2Ni4WA、20Cr2Ni4A等, 典型钢种为 20Cr2Ni4A、这类 铜合金元素的质量分数更高, 淬透性很高, 零件油淬临界直径人 F 100mm, 淬火和低温问 火后心部有被高的强度, 主要用于制造人截面、高载尚的重要耐磨件, 如 8机、坦克中的 曲轴、大模数质栓等。

20CrMnTi 钢齿轮的加工 E 艺路线为: 下料→锻造→正火→加工齿形→渗碳→淬火→低 温回火→喷丸→磨齿结磨)。

#### 7.3.3 合金调质钢

合金调质钢是指调质处理后使用的合金结构钢,广泛用于制造汽车、拖拉机、机床和 其他机器上的各种重要零件,如齿轮、轴类件、连杆、螺栓等。

#### 1. 性能特点

许多机器设备上的重要零件,如机床上轴、汽车、拖拉机后桥半轴, 曲轴, 连杆, 高 强螺栓等都使用调质钢, 这些零件「作时人多承受多种「作被荷, 受力情况比较复杂, 常 承受较人的弯矩, 还可能同时传递推算; 且受力是交变的, 因此还常发生疲劳疲坏, 在启 动或剥下时有较人冲击; 有产轴类零件与轴承配合时还会有摩擦磨损, 要求高的综合力学 悖能, 即要求高的强度和良好的塑料和划件, 为了保证整个截而力学性能的约匀性和高的 强制件, 合金调质钢要来有很好的浮透性, 但不同零件受力情况不同, 对浮透性的要匀性和高的 度与助性都要有良好的配合。而截而受力不均匀的零件如承受相转和弯曲应力的传动轴, 上要要来受力较大的表面以有较好的性低, 心都要求可以低一些, 不要求截而全部淬透。 当然下艺上保证零件获得整体均匀的组织也是必需的, 因此要求其使存高的屈服强度及 疲劳强度, 良好的韧性和塑性, 局端表面有一定和脐性和较好的淬透性。

#### 2. 化学成分特点

中碳(含碳 0.3%~0.5%)合金钢在调质处理后能够达到强韧性的最佳配合,因此合金调 质钢 : 般是指中碳合金钢。

合金调质制主要的合金化元素为 Cr、Mn、Ni、Si 等,合金元素加入主要目的是提高 钢的淬透性,保证零件整体具有良好的综合力学性能,此外 Cr、Mn、Ni、Si 大多溶了铁 素体,形成合金铁素体,提高钢的强度。

此外, 在合金调质钢中有时达要辅加合金元素 W、Mo、V、Ti等, 这些强震化物形成 元素可阻碍高温时 奥氏体晶粒长大, 1.要作用是细化晶粒, 提高回火稳定性和钢的强韧性, W 还可抑制第 类回火脆的发生。常用调质钢有 45 钢、40Cr、40CrNiMo、35CrMo 等。表 7.3 是常用合金调质钢像号、热处理工发及力学性能。 第7章 合金钢 ←







# 3. 热处理特点

调质钢零件的热处理主要是毛坯料的预备热处理(退火或下火)以及机加工件的调质处理。调原后组织为回火索氏体。合金调原钢浮透性较高, 酸都用油淬,淬透性特别大时甚至可以容冷,这能减少热处理缺陷。合金调质钢的最终性能决定了回火温度,一般采用500°C~650°C回火,通过选择回火温度,可以获得所要求的性能。为防止第一类周火脆件,同火后快骤冷却水冷变油冷)。有利上钢性的粘高。

#### 4 常用钢种

按淬透性的高低,合金调质钢大致可以分为3类,钢种、牌号及性能列入表73中。

- (1) 低洋透性合金调质制。低洋透性合金调质制包括 40Cr、40MnB、40MnVB等,典型钢种是 40Cr。这类钢的合金元素总的质量分数较低,淬透性不高,油淬临界自径最人为30mm~40mm。广泛用于制造 般尺寸的重要零件,如轴、齿轮、连柱螺栓等。
- (2) 中浮透性调质钢。中浮透性调质钢包括 35CrMo、38CrMoAl、40CrNi等, 典型钢 种为 40CrNi, 这类铜的合金元素总的质量分数较高。油淬临肾直径最大为 40mm~60mm. 用于制造截面较大、承受较重载荷的重要件, 如内燃机曲轴、变速箱主动轴、连杆等。加 入 Mo 不但可以提高淬透性, 还可助止第二类同火煅料。
- (3) 高淬透性调质钢。高淬透性调质钢包括 40CrNiMoA、40CrMnMo、25Cr2Ni4WA 等, 奥科钢种为 40CrNiMoA、这类钢的合金几套总的质量分数最高。淬透性电高。零件油 淬临界直径为 60mm~100mm。多半为铬镍钢。用一制造人截面、承受重负荷的重要零件。如汽轮机主轴、叶轮、压力机曲轴、船等发动机曲轴等。

40Cr 钢作为拖拉机上的连杆, 其加工工艺路线为: 下料→锻造→退火(或正火)→和加工→调质(淬火+高温回火)→精加工→装配。

# 7.3.4 合金弹簧钢

弹簧是广泛应用于交通、机械、国防、仪表等行业及日常生活中的重要零件,用来制造各种弹性零件,如板簧、螺旋弹簧、钟表发条等。

## 1.性能特点

遵簧上要工作在冲击、振动、扭转、弯曲等交变应力下,利用其较高的弹性变形能力 吸收能量以缓和振动和冲击,或依靠弹性储存能量来起驱动作用。弹簧的主要失效形式为 疲劳断裂和由于发生塑性变形而失去弹性。因此其性能要求制造弹簧的材料具有高的弹性 核限和强度,防止上作时产生塑性变形;高的疲劳强度和屈强化,避免疲劳破坏。具有足 够的塑性和韧性,促证在承受冲击载荷条件下正常1作,以免受冲击时脆断;在高温或腐 饭介质下上作时,材料应有好的环境稳定性,具有较好的耐热性和耐燥性。此外,弹簧 舒达要来有较好的浮洗性、不易服碟和过热、容易徐徐成形等优点。

## 2. 化学成分特点

弹簧钢含碳量 般为 0.45% ~0.70%。含碳量过低、强度不够,易产生塑件变形;含碳量过高,塑性和韧性降低,疲劳极限也下降。



合金弹簧钢可加入的合金元素有锰、硅、铬、矾和钨等。以硅、锰为主要合金化元素。加入硅、锰主要是提高淬透性,同时也提高屈强比,其中硅的作用更为突出。但是不足之处是混合位使弹簧钢表面在加热时脱碳、锰侧使钢易下过热。因此,重要用途的弹簧钢多须加入铬、矾、钨等,目的是减少弹簧钢脱碳、过热倾向的同时,进 步提高它们的淬透性和强度。矾可以细化晶粒,钨、钼可以防止第 类回火脆性。表74是常用弹簧钢的牌号及相X性能。

# 3. 热处理特点

根据弹簧尺寸和加工方法不同,弹簧分热成形(成形后强化)和冷成形(强化后成形)两种弹簧,它们的热处理方法也不同。

(1) 热成形弹簧的热处理。对于直径或板厚大于8mm的中大型弹簧等采用热态下成形, 为了防计和减少加热过程中因股碳而便疲劳强度下降,应尽量减少加热次数。一般应加热 到比正常淬火温度高50℃~80℃时进行热卷成形,之后利用成形后的余热立即淬火,然后 中温回火(回火温度420℃~450℃),得到回火托氏体组织, 硬度为40~48HRC,具有较高的弹性极限和疲劳强度。

热轧弹簧钢采取加热成形制造板簧的工艺路线为:扁钢剪断→加热压弯成形→淬火+ 中温回水→喷丸处理→装配。

弹簧的表面质量对使用寿命影响很大,如弹簧表面有缺陷,或容易造成应力集中,从 而降低疲劳寿命。对热成形弹簧,由于加热过程易造成表面氧化和眼碟等缺陷。故一般还 要补允进行;过表而喷丸处理,如汽车板簧用 60Si2Mn 钠热成形后,经喷丸处理可使具寿 命提高 3-5 倍。

# 4. 常用钢种

合金弹簧钢根据合金元素的不同主要有两大类。

- (1) 以 Si、Mn 为丰要合金元素的弹簧钢。代表钢种有 65Mn 和 60Si2Mn 等, 这类钢的 价格便宜, 淬透性明显优于碳素弹簧钢, Si、Mn 的复合合金化, 性能比只用 Mn 的好得多。 这类钢主要用于汽车、拖拉机上的板簧和螺旋弹簧。
- (2)以 Cr、V、W、Mo 为主要合金元素的弹簧钢。如 50CrVA、60Si2CrVA 等。碳化物形成元素 Cr、V、Mo 的加入,能细化晶粒,不仅人大提高钢的淬透性,而且还提高钢的高温强度、钢性和热处理 厂艺性能。这类钢可制作在 350°C ~400°C温度下承受重截的较大弹簧。如阀门弹簧、高速柴油机的气门弹簧。



# 7.3.5 滚动轴承钢

用来制作各种滚动轴承零件如轴承内外套圈,滚动体(滚珠、滚柱、滚针等)的专用钢 称为滚动轴承钢。

# 1. 性能特点

滚动轴承是一种高速转动的零件,工作时滚动体与套圈处于点或线接触方式,接触面 积很小,接触应力在 1500MPa~5000MPa以上。不仅有滚动摩擦,而且有滑动摩擦,承 受很高、很集中的周期性交变载荷,每分钟的循环受力次数达上万次,所以常常是接触破 方破环使局部产化小块的剥落。因此要求滚动轴承钢具有高血均匀的硬度,高的弹性极限 和接触被方强度,足够的韧性和淬透性。此外,还要求在大气和润滑介质中有一定的耐蚀 能力和良好的尺寸稳定性。

# 2. 化学成分特点

为了保证马氏体中足够的含碳量及足够的弥散碳化物,满足了高硬度高耐磨要求,轴 承钢中碳含量较高,一般碳含量为 0.95%~1.15%。

铭为基本合金元素, 主要是为了提高钢的淬透性, 使淬火、回火后整个截面上获得较 均匀的组织, 铬可形成合金渗碳体(Fc,Cr),C, 可以使奥氏体晶粒细化, 加热时降低钢的过 热敏感性, 提高朝胸性, 并能使物往淬火时得到细针状或隐晶马氏体, 使钢在高强度的基 幅上增加韧性。但 Cr 含量过高金使残余奥氏体量增多, 导致钢硬度、疲劳强度和零件的尺 寸稳定性降低, 适宜的格质量分数为 0.40% ~1.65%。

除了铬元素外,还常加入社、锰、钒等元素。其中 Si、Mn 可以进 步提高淬透性。 使于制造人型轴承。V 部分溶于奥氏体中,部分形成碳化物 VC,提高销的耐磨性并防止过 热。适量的 Si(0.4%~0.6%)能则基的提高制的强度和弹性极限。轴承的高的接触被劳性能 要求对材料微小缺陷上分敏感。故材料中的非金属火杂应尽量避免。即应人人提与其治金 质量,严格控制其 S, P 含量(m<0.02%, m<0.02%)。故好用电炉冶炼,并用真空除代。

从化学成分看,滚动轴承钢属于工具钢范畴,所以这类钢也经常用于制造各种精密量 且、冷冲模具、经杠、冷轧辊和高精度的轴类等耐磨零件。

表 7-5 是常用轴承倒的牌号及相关性能。

## 3 执处理方法及工艺路线

滚动轴承钢的热处理工艺主要为球化退火、淬火和低温回火。

以普通轴承套圈为例,其加工工艺路线为:

锻造→预备热处理(正火+球化退火)→切削加工→最终热处理(不完全淬火+低温回火)→腾削加工。

轴承淬火后要求低温回火,回火温度  $\cdot$ 般为  $150\% \sim 160\%$ 。使用状态下的金相组织为 回火马氏体+粒状碳化物+少量残余奥氏体。

抽承零件在制造和使用中均要求尺寸十分稳定。特别是生产精密轴承或量具时,由于 低温回火不能彻底消除内应力和吸余奥氏体。在长期保存及使用过程中,因应力释放、奥 氏体转变等原刈造成尺寸变化。所以淬火后立即进行一次冷处理,并在回火及磨削后,于 120℃~130℃进行10h~20h 的尺寸稳定化处理。



Elle Mile



# 4 常用钢种

我国滚动轴承钢分为铬轴承钢和无铬轴承钢。目前以含铬轴承钢应用最广, 其中用量最大的是 GCr15, 除用作中、小轴承外, 还可以制作精密量具、冷冲模具和机床丝杆等。

为了提高淬透性在制造大型和特大型轴承时,常在铬轴承钢中加入 Si、Mn,如 GCrl5SiMn 等。为了节省铬,加入 Si、Mn、Mo、V 等合金元素可得到无铬轴承钢,如 GSiMnMoV、GSiMnMoVRe等,其件能与GCrl5 和近,但是股碳敏感性较大且耐蚀性较差。

为了进步设局耐磨性和耐冲击载荷可采用渗碳轴承钢,如用于中小齿轮、轴承套圈、滚动件的 G20CrMo、G20CrNiMo、用于冲击载荷的大型轴承 G20Cr2Ni4A。

# 7.4 合金工具钢

上要用于制造各种加上和测量上具的钢称上具钢、按其加上用途分为刃具、量具和模 具用钢、按成分不同也可分为碳素下具钢和合金工具钢。存碳素下具钢的基础上加入 定 神类和数量的合金元素、用来制造各种刃具、模具、量具等用钢滤粉分合金工具钢。与碳 素下具钢相比。合金下具钢的硬度和耐磨性更高。而且还具有更好的浮透性、红硬性和同 火稳定性。因此常被用来制作截而尺寸较大、几何形状较复杂、性能要求更高的下具。

合金工具钢按用途可分为合金刃具钢、合金模具钢和合金量具钢。

# 7.4.1 合金刃具钢

合金刃具钢主要用来制造车刀、铣刀、丝锥、钻头、板牙等刃具。

## 1. 工作条件和性能要求

刃貝切削时受上件的压力, 刃部与上件之间产生强烈的摩擦; 由于切削发热, 刃部温 度可达 500℃~600℃或更高; 此外, 还承受 定的冲击和振动。因此对刃具钩的基本性能 要求是高硬度, 高耐磨性, 高热硬性以及足够的塑性和韧性。

用于刃具的材料有碳素工具钢、低合金工具钢、高速钢、硬质合金等。

# 2. 低合金刃具钢

对于某些低速而且走刀量较小的机用 C具,以及要求不太高的刃具,可以用碳素 C具 钢制作,但是碳素 C具钢具有淬透性差,易变形和开裂,回火稳定性和红硬性差等缺点, 不能用作对性能有较高要求的刀具。为了克服碳素 C具钢的不足,在具基础 E加入少量的 合金元素,一般不超过 3%~5%, 就形成了低合金工具钢。

## 1) 化学成分特点

低合合 I 具钢的含碳量 般为 0.75%~1.50%,高的含碳量可保证钢的高硬度及形成足 够的合金碳化物,提高耐磨性。钢中常加入的合金元素有 Cr、W、Si、Mn、V、Mo 等。 其中 Cr、Si、Mn、Mo 的上要作用是提高淬透性; Si 还能提高钢的回火稳定性; W、V 能 提高硬度和耐磨性, 作为碳化物形成元素 Cr、W、V、Mo 等程高钢的硬度和耐磨性。



# 2) 执外理特占

低合金 L 具钢的预备热处理通常是锻造后进行球化退火,目的是改善锻造组织和切削 加工性能。最终热处理为淬火+低温回火,其组织为回火马氏体+未溶碳化物+少量残余奥 压体,且有较高的硬度和耐磨性。

# 3) 常用钢种

常用低合金刃具钢有 9SiCr、9Mn2V、CrWMo 等, 其中以 9SiCr 钢应用最多。9SiCr 钢组织细致, 碳化物细小均匀,制作刃具不易耐刃。常用于制造板牙、丝锥等。图 7.5 所 示足 9SiCr 钢制板牙的淬火、回火 E 艺曲线。这类钢斧透性和耐磨性则最高于碳素 E 具钢,向耳变形小、上要用于制造截面尺寸较大、几何形状较复杂、加工精度要求较高、切削速度不入高的板牙、丝锥、铰刀、搓丝板等。常用低合金刃具钢的牌号、成分、热处理等原表了-6.

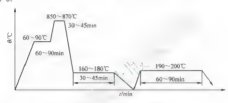


图 7.5 9SiCr 钢制板芽的淬火、同火丁芝曲线

# 3 高流钢

低合金刃具钢基本上解决了碳素 - 具钢淬透料低耐磨性不足的缺点; 红硬性电有 定 程度提高, 但仍满足不了高速切削和高硬度材料加工的生产需求。为适应高速切削, 发展 了高速制, 其红硬性可达 600℃以上, 强度比碳素 E 其钢提高 30%~50%。

# 1) 化学成分特点

高速钢按具成分特点可分为钨系、钼系和钨钼系等,如常用的有钨系钢 W18Cr4V(即18-4-1),钨钼系钢 W6Mo5Cr4V2 即(6-5-4-2)等,这些材料的成分特点如下。

- (1) 高碳。含碳量为 0 7%~1.65%, 其作用是一方面要保证能与 W、Cr、V 等合金元素形成大量的数量的合金碳化物; 另一方面还要保证淬火得到的与氏体有较高的硬度和耐磨性。
- (2) W 元素。W 元素是提高钢红硬件的主要元素,使钢有较高的回火稳定性;且在500℃~600℃回火时 W 会以弥散细小稳定的特殊碳化物 W2C 形式析出,形成了" 次硬 化"效应。Mo 元素可以代替 W 元素保持高的红硬性, "份 Mo 可代替两份 W, 而且 Mo 可以提高韧性和消除第二类回火脆性。但是含 Mo 较高的高速钢脱碳和过热镀感性较大。



合 金 钢



- (3) Cr 元素。Cr 以 Cr<sub>21</sub>C<sub>6</sub>形式存在。这种碳化物在高速钢的正常淬火加热温度下几乎全部溶解,虽然对阻碍奥氏体晶粒长人不起作用,但是在奥氏体化时溶外更低体。会人人提高钢的淬透性和回火稳定性。同时回火时也能形成细小的碳化物,提高材料的耐磨性。高速钢中的 Cr 令量 般在 4%4.7.6.1 过低淬透料达不到要求,过高会摊加坡会奥氏体令量。

生产中还常向钢中加入 Ti、Co、Al、B等合金元素,它们都以提高材料硬度和红硬性 为主要目的。常用高速钢的牌号、成分、热处型及用途见表 7-6。

2) 热处理方法及下艺路线

由于高速钢的合金元素含量多,在学气中冷却就可得到与氏体组织,因此高速钢也被俗称为"风钢"。也同样因为大量合金元素的存在。使 Fe-Fe<sub>3</sub>C 相图中的 E 点左移,这样在高速钢铸态组织中出现人量的其晶栗氏体组织、鱼骨状的栗氏体及人量分布不均匀的人块碳化物,使得铸态高速钢既脆又硬,用热处理方法是不能消除的。 - 根通过反复银造打碎,并使之均匀。高速钢的锻造具有成形和改善碳化物的两重作用,是非常重要的加 I T Fe 为了得到小块均匀的碳化物。高要多次锁拔。高速钢的塑件、导热性较差,锻后必须缓冷。以象干型。

现以 W18Cr4V 钢为例说明其热处理 1 艺的选用,其工艺路线为; 锻造→球化退火→切削加工→淬火+多次 560℃回火→喷砂→磨削加工→成品。

图 7.6 所示是高速钢 WI8Cr4V 热处理工艺曲线。

球化退火: 高速钠在锻后进行球化退火,以降低硬度,消除锻造应力,便于切削加丁, 并为淬火做好组织准备。球化退火后的组织为球状珠光体。

淬火和回火: 高速钢的优越性能需要经正确的淬火回火处理后才能获得。

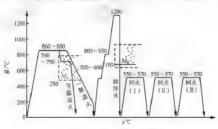


图 7.6 W18Cr4V 钢热处理工艺曲线



合命元素只有溶入奥氏体中才能有效提高红硬件,高速钢中大量的 W、Mo、Cr、V 的 森熔碳化物,它们只有在 1200℃以上才能大量地溶于奥氏体中,使奥氏体中固溶碳和合金 元素含量高,淬透性非常好,淬火后马氏体强度高,且较稳定,其淬火加热温度。 股为 1220℃~1280℃。另外、高速钢合金元素乡电使具号热性差,传热速率低,淬火温度又高, 所以淬火加热时,必须进行。次须热(800℃~850℃)成两次换热(500℃~600℃、800℃~850℃), 而冷却多用分级淬火,高温淬火或油淬。正常淬火组织为马氏体+粒状碳化物+(20~30)% 经金单压体。

为了减少残余奥氏体,稳定组织,消除应力,提高红硬性,高速钢要进行多次回火。图 7.7 所示为 W18Cr4V 钢使度与回火温度的关系。由图 7.7 可见,高速钢在 560°C 左右回火达到硬度峰值。这是因为高硬度的细小游放分布的 W、Mo 等的合金碳化物从乌氐体中析出,造成了第二相的"弥散硬化"效应,使钢的硬度明显上升;同时从残余奥氐体中析出自金碳化物,降低了残余奥氐体中的合金浓度,使 M、点上升,随后冷却时残余奥氐体转变为马氐体,发生了"二次淬火"现象,也使使度提高;这两个原因造成"二次硬化"、保证钢的硬度和热硬样。当回火温度大于 560°C时,碳化物发上聚集长大,导致硬度下降。

为了逐步减少残余奥氏体量,要进行多次回火。W18Cr4V 钢淬火后约有 30%残余奥氏体, 经一次回火后约剩 15%~18%。二次回火降到 3%~5%, 经过:次回火后残余奥氏体 大基本转变完成。高速钢回火后组织为, 极细的回火马氏体+较多粒状碳化物及少量残余奥氏体(

# 3) 常用高速钢

我国常用的高速钢中最重要的有两种。 种是钨系如 W18Cr4V 翎,另一种是钨-组系 如 W6MoSCr4V2 翎,W18Cr4V 翎的皮 展長早、应用最广,它具有较高的紅硬性, 过热和 脱碳倾向小,但是碳化物颗粒较粗大,韧性较差。目前我国生产的 W6MoSCr4V2 等钨-钼 系高速翱,用适量的钼代替部分钨,由于钼的碳化物颗粒比较细小,从而便翱具有较好的 对性。此外,W6MoSCr4V2 中碳和钒的质量分数较高,提高了耐磨性,但由于钨含量较 W18Cr4V 钢低,红硬性略差,过热和脱碳倾向略人。它适合制造耐糖性和初性较好的刃具,如丝锥、钻头等,并适合采用轧制、扣制热变形加工成形新工艺来制造钻头等刀具。

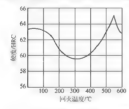


图 7.7 W18Cr4V 钢硬度与回火温度的关系

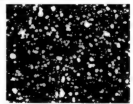


图 7.8 W18Cr4V 钢淬火、回火后的组织



# 742 合金模具钢

模具是机械、仪表等 L业部门中的主要加工工具。根据使用状态,模具铜可分为两人 类: 一类是用于冷成形的冷作模具铜,工作温度小超过 200℃~300℃;另一类是用于热成 形的热作模具铜,模具表面温度可达 600℃以上。

# 1. 冷作模具钢

冷作模具钢足用于在室温下对金属进行变形加工的模具,包括冷冲模、冷镦模、冷挤 压模、拉丝模、落料模等。

# 1) 工作条件和性能要求

冷模具\_作时承受很大的压力、弯曲力、冲击裁荷和摩擦。主要失效形式是虧损,也 常出现耐力。断裂和变形等失效现象。因此、冷模具钢应具有高的硬度和耐磨性。以承受 很大的压力和强烈的摩擦;较高的强度和韧性,以承受很大的冲击和负荷,保证尺寸的精 废并防止崩刃。截面尺寸较大的模具要求具有较高的淬透性,而高精度模具则要求热处理 变形小。

# 2) 化学成分特点及常用钢种

按冷件模具钢使用条件,大部分刃具用钢都可以用来制造某些冷作模具。如T8A、Cr2、 9CrSi、Cr6WV 等碳素和低合金工具钢可用作尺寸较小、形状简单且工作负荷不太大的模 具,这类钢的主要缺点是淬透性较差,热处理变形较人,且耐磨性不足,使用寿命短。

为冷件模块专门设计了高碳高铬钢。这主要是指Cri2、Cri2MoV等,具成分中含碳量 1.496~2.3%、含铬量 11%~12%。含碳量高达为了保证与铬形成碳化物。在涂头加热时, 其中一部分溶于奥氏体中,以保证与医体有足够的硬度。而未溶的碳化物。则起到细化品 粒的作用。在使用状态下起到提高耐擦性的作用。 其含铬量高,上要作用是提高渗透性和 细化晶粒。截面尺寸为 200mm~300mm 时,在油中可以淬透:形成铬的碳化物,提高钢的 耐磨性。另外有些钢还加入 1%的 Mo、V等合金元素,以使进一步提高淬透性,细化晶粒, 其中锅可形成 VC,进一步提高的磨料和韧性。所以 Cri2MoV 钢较 Cri2 银的碳化物分布 均匀,强度和烟性高、淬透性高,用于制作截面大、负荷大的冷冲模、挤压模、滚丝模、 塑造棒熔。 常用冷作棒址倾和耐冲击于其用钢果表 7~7。

# 3) 热处理特点

现以 Cr12 型钢为例来说明冷作模具钢热处理的特点。

Cr12 型钢为莱氏体钢,其铸态的网状共晶碳化物和铸造组织缺陷(碳化物不均)必须在 模具成形前反复锻造来改善。预备热处理足球化退火。退火组织为球状珠光体。均匀分布的 碳化物。

Cri2 型钢的最终热处理。般是淬火+低温回火, 丝淬火、低温回火后的组织为回火马 氏体+端散粒状离化物+少量残余巢氏体, 硬度可达 61HRC - 64HRC, 使辅具有较好的耐磨 性和韧性, 适用于重载模具。有时也对 Cri2 型冷作模具钢进行 510°-520° 520( 股为 :次)高温回火, 产生, 注次硬化, 硬度达 60HRC - 62HRC, 具有很高的红硬性和耐磨性, 但物性较差, 适用于在 400° ~450° 温度下承受强烈蜂损的模具。





# 2. 热作模具钢

热作模具钢是用于制造在受热状态下对金属进行变形加工的模具,包括热锻模、压铸模、热镀模、热挤压模、高速锻模等。

# 1) 工作条件和性能要求

热作模具钢工作时经常会接触炽热的金属、型腔表面温度高达 400℃~600℃。金属在 巨大的压应力、张迈力、弯曲应力和冲击载荷的作用下, 5型腔作相对运动时会产生强烈 的摩擦磨损、 刚烈的冷热循环所引起的不均匀热应变和热应力, 以及高温氧化, 使模具 工 作表面出现热疲劳龟裂纹、崩裂、塌陷、磨损等失效形式。因此热模具钢的主要性能要求 基优异的综合力学性能、抗热疲劳性和高的渗透性等。

# 2) 化学成分特点及常用钢种

热作模具钢一般使用中碳合金钢,含碳为 0.3%~0.6%,(压铸模钢材含碳量为卜限),以保证高强度、高韧性、较高的硬度(35 HRC~52 HRC)和较高的热疲劳抗力。

加入 Cr、Ni、Mn、Mo、Si 等合金元素。Cr 是提高序透性的上要元素。同时和 Ni 起提高钢的回火稳定性。Ni 在强化铁素体的同时还增加钢的韧件、Cr、W、Mo 形成碳化物提高了材料的耐磨性;还通过提高共析温度来提高其抗热疲劳性。Mo 还能防 计第一类回 火廠件、提高高温磁φ和回火稳定件。

制造中、小型熱銀模(模具有效高度小片 400 mm)。般选用 SCrMnMo 钢。制造大型热 缎模/模具有效高度大片 400 mm)多选用 SCrNiMo 钢。SCrNiMo 钢的产速性和抗热疲劳性 比 SCrMnMo 好。热挤压模和压铸模冲击载荷较小,但模具与热态金属长时间接触。对热 使性和热强性要求较高。常选相 3Cr2W8V、4Cr5MoSiV1、4Cr3Mo3V 钢等钢秤。其中 4Cr5MoSiV1 是一种空冷硬化的热模具钢,广泛应用于制造模锻锤的锻模、热挤压模以及 银、铜及其合金的压铸模等。常用热作模具钢度表 7~8。

# 3) 热处理特点

对热作热模制,要反复锻造,其目的是使碳化物均匀分布。锻造后的预备热处理一般 是完全退火,其目的是消除锻造应力、降低硬度(HRW197~HRW241),以便于切削加下。 其域终热处理为淬火。高温(中温)削火,以获得间火索氏体或间火托氏体组织。

# 7.4.3 合金量具钢

最具用钢用于制造各种量测 L 具,如 卡尺、千分尺、螺旋测微仪、块规、塞规等。用 于出造量具的合金钢称为合金量具钢。

# 1) 工作条件和性能要求

量具在使用过程中主要是受到磨损,因此对量具钢的主要性能要求是; 工作部分有高 的硬度和耐磨性,以防止在使用过程中因磨损而失效; 要求组织稳定性高,要求在使用过 程中尺寸形状不变,以保证高的尺寸精度; 还要求有良好的磨削加工性和耐腐蚀性。

## 2) 化学成分特点及常用钢种

量具用钢的成分与低合金刃具钢相同,即为高碳(0.9%~1.5%)和加入提高淬透性的合金元素 Cr、W、Mn等。对于在化上、煤矿、野外使用的对耐蚀性要来较高的量具可用 4Cr13、9Cr18 等钢制造。



# 3) 热处理特点

为了保证量具在使用过程中具有较高的尺寸稳定性,通常在冷却速度较缓慢的冷却介质中淬火,并进行冷处理(50°C~78°C),使残余奥氏体转变成乌氏体,淬火后长时间低温回火(低温对效),进 步降低内应力,且使回火乌氏体进 步稳定。精度要求高的量具, 在淬火、冷处理和低温回火后,尚需进行120°C~130°C、几小时全几十小时的时效处理,使乌仄体止力度降低,残余奥氏体稳定和消除残余应力。此外,许多量具在最终热处理后,能要进行由蟾務筋护处理,可提高表面装饰性和解酶耐蚀性。

CrWMn 钢制造量块的生产工艺为: 锻造→球化退火→切削加工→淬火→冷处理→低温 回火→租磨→等温人工时效→精磨→去应力退火→研磨。

# 7.5 特殊性能钢

特殊性能钢是指具有特殊物理和化学性能并可在特殊环境下下作的钢,如不锈钢、耐 热钢、耐磨钢及低温用钢等。

# 7.5.1 不锈钢

不锈钢是指在人"(和一般介质中具有很高耐腐蚀性的钢种。不锈钢并非不生锈,只是 在不同介质中的腐蚀形式不一样。

# 1. 金属腐蚀的概念

金属腐蚀通常可分为化学腐蚀和电化学腐蚀两种类型。化学腐蚀总金属在干燥"(体或 电电解质溶液中发生纯料的化学作用。腐蚀过程不产生微电流,销化高温下的氧化属于典 型的化学腐蚀。电化学腐蚀是金属在电解质溶液中产生原电池。腐蚀过程中有微电流产生。 包括金属在大气、海水、酸、碱、盐等溶液中产生的腐蚀。销作室温下的锈蚀上聚属于电 化学腐蚀。金属材料的腐蚀人多数是电化学腐蚀、即当两种互相接触的金属放入电解质溶 液中时,由于两种金属的电极电位不同。彼此之间就形成一个微电池,从直有电流产生。 此微电池中,电极电位低的金属为阳极,不断被溶解,而电极电位高的金属为阴极,不被 腐蚀。

根据电化学临饱的基本原理、对不锈钢通常采取以下措施来提高其性能。

- (1) 尽量获得单相的均匀的金属组织,这样金属在电解质溶液中只有一个极,从而减少原电池形成的可能性。
- (2) 通过加入介金元素提高金属基体的电极电位。金属材料中, 般第二相的电极电位都比较高, 往往会使基体成为阴极而受到腐蚀。加入某些合金元素来提高基体的电级电位,就能延缓基体的腐蚀, 使金属抗蚀性人人提高。例如在铜中加入大于13%的Cr. 则铁素体的电极电位由 0.56V 提高到 0.2V. 从而使金属的抗腐蚀性能提高。
- (3) 加入合金元素使金属表面在腐蚀过程中形成致密保护膜如氧化膜(又称钝化膜),使金属材料与介质隔离开,防止进一步腐蚀。如 Cr、Al、Si 等合金元素疏易于在材料表面形成致密的氧化膜 Cr<sub>2</sub>O<sub>3</sub>、Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub>、SiO<sub>3</sub>等,将介质与金属材料分开。



# 2. 化学成分特点

金属腐蚀大多数是电化学腐蚀。提高金属抗电化学腐蚀性能的主要途径是合金化。在 不锈钢中加入的主要的合金元素为 Cr、Ni、Mo、Cu、Ti、Nb、Mn、N等。

- (1) Cr 是不锈钢合金化的主要元素、钢中加入格,可以提高电核电位,从而提高钢的耐腐蚀性能。因此,不锈钢多为高铬钢,含铬星都在13%以上。此外,Cr 能提高基体铁素体的电极电位,在一定成分下也可获得单和铁素体组织。铬在氧化性介质如水蒸汽、人/(、海水、氧化性酸等)中球易蚀化,生成食室的氧化能,使绿的面蚀性大大规范。
- (2) Ni 是扩入奥氏体区元素,可获得单相奥氏体组织,显著提高耐蚀性;或形成奥氏体,铁素体组织,通过热处理,提高钢的强度。
- (3) Cr 在非氧化性酸(如盐酸、稀硫酸和碱溶液等)中的钝化能力差,加入 Mo、Cu 等 元素,可提高钢在非氧化性酸中的耐蚀能力。
- (4) Tt、Nb 能优先同碳形成稳定碳化物, 使 Cr 保留在基体中, 避免晶界贫铬, 从而减轻钢的晶界腐蚀倾向。
- (5) 锰和氦(镍稀缺),用部分 Mn 和 N 代替 Ni 以获得奥氏体组织,并能提高铬不锈钢在有机酸中的耐蚀性。

# 3. 常用不锈钢

不锈钢按室温组织的状态可分为马氏体不锈钢、铁索体不锈钢、奥氏体不锈钢和双相 不锈钢。常用不锈钢见表 7-9。

# 1) 马氏体不锈钢

- 常用马氏体不锈钢的含碳量为 01%~0.45%, 含铬量为 12%~14%, 属于铬不锈钢、通常指 Cr13 型不锈钢。典型钢号有 ICr13、2Cr13、3Cr13、4Cr13 等。
- 由于铬容易与碳形成(Cr,Fe):1/C。等含铬碳化物,降低了基体中的铬的质量分数,从向影响抗腐蚀性能。另外,含铬碳化物的电极电位不同 J 基体,和基体形成原电池。金属被腐蚀。为了提高耐蚀性,马氏体不锈钢的含碳量都控制在很低的范围,一般不超过 0.4%。
- 由此不確看用。 含碳量低的 ICrl3、2Crl3 镇闸蚀性处好。 且有数好的力学性能,且有 抗大气、蒸汽的介质腐蚀的能力。常作为崩蚀的结构钢使用。为了获得良好的综合性能, 常调质处理。得到则火索氐体组织,需要指出是这类钢的焊接性和冷冲压性都不很高,且 有回火脆性,因此回火后必领快速冷却。常用来制造汽轮机中片、锅炉管除件等。
  - 而 3Cr13、4Cr13 钧冈含碳量增加,强度和耐磨性提高,但耐蚀性就相对差一些,通过淬火+低温回火(200℃~300℃),得到回火与氏体,具有较高的强度和硬度(50HRC),因此常作为工具钢使用,制造医疗器械、刃具、热油泵轴等。

# 2) 铁素体不锈钢

这类纲从空温加热到高温 960℃~1100℃, 都不发生相变, 其显微组织始终星单相 铁素体组织, 因此破称为铁素体不锈制。常用的铁素体不锈制的含碳量较低, 低于0.15%。 含铅量为 12%~32%, E业上常用的所谓 Cr17Mo 型铜有 1Cr17、1Cr17Ti、1Cr28、 1Cr25Ti 等。

山 J 铁 套体不锈钢在加热和冷却时不发生相变,因此不能用热处理方法使钢强化,只能通过冷塑性变形强化。

151\_\_\_





由于含碳量相应地降低,含铬量又相应地提高,具耐蚀性、塑性、焊接性均优于乌氏体个锈钢。岩在钢中加入 Ti 驯能细化晶粒、稳定碳和氯,改善韧性和块接性、铁套体不锈 销在 457℃-550℃长期使用或停留会引起所谓 475℃脆性,主要是由于共格富铬金属间化合物含 80%的 Cr 和 20%的 Fei折出引起,通过加热到约 600℃再快分。可以消除脆化。

铁素体型不锈钢主要用于对力学性能要求小高而耐蚀要求高的环境下,例如化工设备、容器、管谱和用于硝酸和氯肥等化工生产的结构件。

# 3) 奥氏体不锈钢

在含 Cr18%的锅中加入 8%~11%Ni, 就是 18·8 型的奥氏体不锈锅, 如 ICr18Ni9Ti 是最典型的钢号。镍扩大奥氏体区、由于它的加入, 在室温下就能得到冲稳定的单相类氏体组织。锅中还常加入 Ti 或 Nb, 以防止晶间腐蚀。由于含有较高的铬和镍, 并呈单和奥 氏体组织, 因而奥氏体不锈锅具有比铬不锈锅更高的化学稳定性及耐蚀性, 是目前应用最多性能最好的一类不锈钢。

奥氏体不锈钢常用的热处理工艺通常有3种:固溶处理、稳定化处理和去应力处理。由于18-8型的奥氏体不锈钢在退火状态下组织为奥氏体-碳化物,其中碳化物的存在,对锅的耐腐蚀性有很人损伤,故更氏体不锈钢常用的热处理了艺是把钢加热全 1050℃~1150℃使碳化物充分溶解,然后水冷,也就是使碳化物溶解在高温下所得到的奥氏体中,再通过快冷,避免碳化物析出,在室温下即可获得单相的奥氏体组织,这就是固溶处理方法。这类钢不仅耐腐蚀性能好,而目钢的冷热加「性和焊核性也很好,」泛用于制造化「生产中的更些设备及管道等。

18-8 型的奥氏体不转钠还具在 定的耐热性,可用于700℃高温环境。但是为了避免在450℃~850℃加热或焊核时,晶界折出铬的碳化物Cr20℃3,而在介质中引起的品间腐蚀。因而通常在钠中加入一定量的稳定碳化物元素 Ti、Nb 等,可防止产生品的腐蚀倾向。一般在周济处理后通常还进行稳定化处理,即将到加热到850℃~880℃,便钢中络的碳化物完全溶解。而认等的碳化物不完全溶解。然后缓慢冷却。为了防止品间腐蚀,也可以生产超低碳的不锈钢,如0Cr18Ni9、00Cr18Ni9等(具含碳量分别为≤0.08%和≤0.03%)。

奥氏体型不锈刺虽然耐蚀性依以、但在有应力时在某些介质中尤其含有CI的介质)易 发生应力腐蚀破裂,而温度会增大产生这一破坏的破感性,因此这类铜在变形。加了和焊 接后必须进行允分的去应力退火处理。以消除加工应力,避免应力腐蚀失效。一般是将铜 加热到 300°C~350°C消除冷加工应力,若想消除焊接残余应力,则需加热到 850°C以1.

# 4) 奥氏体和铁素体双相不锈钢

这类钢足在 18-8 型钢的基础上,提高铬含量或加入其他铁索体形成元素时,不锈钢 便由奥氏体和铁索体两相形成的复相材料(其中铁索体占 5%~20%),不仅克服了奥氏体不 锈钢应力腐蚀抗力定的缺点,而日还具有投商抗击间腐蚀性能及焊缝热裂性的作用。 0Cr26Ni5Mo2、1Cr18Ni11Si4AlTi 等都属于此类不锈钢。具晶间腐蚀和应力腐蚀破坏候向 较小,强度、韧性和焊接性能较好,而且等约 Ni,因此得到了广泛的应用。

## 7.5.2 耐热钢

耐热钢是指在高温下具有高的热化学稳定性和热强性的特殊性能钢。



# 1. 耐热钢工作条件及耐热性要求

在航空航人、发动机、热能上程、化 L及军事 L业部门,高温下工作的零件,常常使用具有高耐热性的耐热铜。铜的耐热性包括高温抗氧化性和高温强度两方面的含义。金属的建筑氧化性是指金属在高温下对氧化作用的抗力;而高温强度是指铜在高温下承受机械负备的能力。所以,耐热铜医汞混高温标复化性能好,又要汞高温强度点。

# 1) 高温抗氧化性

氧化是 种典型的化学腐蚀, 在高温空气、燃烧废气等氧化性气氛中, 金属与氧接触 发生化学反应即氧化腐蚀, 生成的氧化聚就会附在金属的 表面。随着氧化的进行, 氧化膜 的厚度继续增加, 金属氧化到"定程度后是否继续氧化,直接取决于运属表面氧化规的性能。如果生成的氧化限致客而稳定、与基体金属结合力高,就能阻止氧原了向金属内部的 扩散, 器低氧化速度。相反, 若氧化脱强度低。 会加速氧化而使零件过早失效。

酸碳钠在高温时表面生成硫松多孔的氧化业铁(FeO), 易剥落,且环境中氧原子能不 斯地通过 FeO 扩散至钢基体,使钢连续不断地被氧化。耐热钢通过合金化方法。如向钢中 加入 Cr、Si、Al 和 Ni 等元素后,钢在高温氧化环境下表面藏容易生成高增点致密的且与 基体结合中固的 Cr₂O₂、SiO₂、Al₂O₂等氧化碳,或与线,起形成致密的复合氧化碳,这就 则制了纸松 FeO 的生成。阻止了氧的扩散;另外为防止碳与 Cr 等抗氧化元素的作用而降 低材料耐氧化性。耐热钢一般只含有较低的碳(0.1%~0.2%)。

# 2) 高温强度

高温强度(又称热强性)是钢在高温下抵抗塑性变形和破坏的能力。金属在高温下所表现的方学性能与空温下人不相同。在空温下的强度值与级荷作用的时间无关。但金属在高温下,当工作温度人于再结晶温度、工作应力人于此温度下的弹性极限时,随时间的延长、金属会发生极其缓慢的塑性变形。这种现象叫做需变。

金属的高温湖度通常以糖变极限和特久强度表示。 氣变强度是指金属在一定温度下, 定时间内,产生一定变形量所能承受的越大应力。而持久强度是指金属在一定温度下, 一定时间内,所能承受的越大断裂应力。

为了提高钢的高温强度, 在钢中加入合金元素, 形成单相固溶体, 提高原子结合力, 減緩元素的 散, 提高再结品温度, 能进, 步提高热强性, 即固溶强化的方法, 也可采用 沉淀析出相强化的方法, 加入绌、钛、铣等含金元素, 形成 NbC、TiC、VC 等碳化物, 在 出内弥散析出, 阻碍位钳的滑移, 提高塑变抗力, 提高热强性。 若加入钼、锗、钒、硼等 晶界吸附元素, 可利用品界强化的方法降低晶界表血能, 使晶界碳化物趋于稳定, 使扁屏 强化, 从而提高钢的热强性。

## 2. 化学成分特点

由于碳会使铜的塑性、抗氧化性、焊接性能降低,所以,耐热铜的碳质量分数一般都不高。通常存 0.1%—0.5% 范围内。耐热锅中不可缺少的合金元素是 Cr、Si或 Al、特别 是 Cr、这些几素与氧的亲和方大,能在钢的表面形成一层钝化膜,提高了钢的抗氧化性, Cr 还有利于热强性。合金元素 Mo、W 可以提高再结品温度, 而 V、Nb、Ti 等元素加入钢中,能形成细小弥散的碳化物,起磷散强化的作用。提高索温和高温强度。

# 3. 常用耐热钢

选用耐热钢时,必须注意工作温度范围以及在这个温度下的力学性能指标。





- (1) 珠光体型耐热钢。这类钢碟的质量分数较低。合金元素总量也小上3%~5%,常用钢号有15CrMo、12CrMoV等。其上作温度为350℃~550℃,由于含合金元素量少,工艺性好,常用于制造锅炉、化工压力容器、热空换器、汽阀等耐热构件。
- (2) 马氏体型耐熱钢。这类钢 Cr 的质量分数较高,耐热性和淬透性都比较好,如 ICr13、 2Cr13、4Cr93(2, ICr11MoV, ICr12WMoV 钢等。一般在调质状态下使用,组织为均匀的 同火索氏体。其使用温度在 550℃~600℃之间,主要用于制造承受较大载荷的零件,如汽 轮机时片、增压器叶片、内燃机排气阀, 转子、轮盘及紧固件等。
- (3) 奥氏体型耐熱锅。当工作温度在 750℃~800℃时就要选用耐热性好的奥氏体型耐热钢, 这类钢综合有大量的 Cr. Ni 元素外, 达可能含有较高的其他合金元素。如 Mo. V、W、Ti 等。常用钢种有 ICr18N9Ti、2Cr21Ni12N、4Cr14Ni14W2Mo 等。Cr. 的主要作用是提高抗氧化性和高温强度, Ni 上要是使钢形成稳定的奥氏体。并与格相配合提高高温强度, Ti 提高钢的高温强度。用 J 制造 些比较重要的多件, 如燃气轮机轮盘和可片、排气阀、炉用部件, 喷汽发动机的排气管等。这类钢 般进行固溶处理。常见耐热锅见表 7-10。

# 7.5.3 耐磨钢

从广泛的意义上讲,表面强化结构钢、工具钢和滚动轴承钢等具有高耐磨性的钢种都可称为耐磨钢,但这里所指的耐磨钢,要是指在强烈冲击载荷或高压力的作用下发生表面硬化而具有高耐磨性的高锰钢。如生辆碾带、挖掘机碎斗、破碎机颗板和铁轨分道义等。常用的高锰钢的牌号有 ZGMn13 朝(ZG 是转制两字汉语拼音的字母)等。这种钢的可操性和强度。容锰 11%~14%,锰是扩大奥氏体区的元素,它和破配介、使钢在常温下导现单相奥氏体组织。因此高锰钢又称为奥氏体锰钢。

为了使高锰铜具有良好的韧性和耐磨性,必须对其进名"水韧处理",即将钢加热到1000℃~1100℃,保温一定时间,使碳化物个部溶解,然后在水中快冷,碳化物水不及析出,在室温下获得均匀单。的奥氏体组织,此时间的硬度很低约为 210HBW),而树性根高。当工件在工作中受到强烈冲击或强人压力而变形时,高锰铜表面层的奥氏体会企生变形出现加一硬化现象,并且还发生马氏体转变及碳化物治滑移面折出,便硬度显著提高,低迅速达到 500HB~600HB,耐磨性也大幅度增加,心部则仍然是奥氏体组织,保持原来的高塑性和高韧性状态。需要指出负足高锰钢经水切处理后,不可再回火或在高于 300℃的温度下工作,否则碳化物义会沿奥氏体晶界折出而使铜能化。

高锰耐磨钢常用丁制作球磨机衬板、破碎机颚板、挖掘机斗齿、坦克或某些重型拖拉机的跟带板、铁路道岔和防弹钢板等。但在一般机器工作条件下,材料具承受较小的压力 成功能力力。不能产生或仅有较小的加丁硬化效果。也不能诱发马氏体转变,此时高锰铜的 健療性基至低于一般的強火高碟領連餘低。

除高锰铜外,20 世纪 70 年代初由我国发明的 Mn-B 系空冷贝氏体铜是一种很有发展 前途的耐磨朝。它是一种热加工后空冷所得组织为贝氏体或贝氏体 马氏体复相组织的钢 类。由于免除了传统的淬火或淬火回火工序、从而人人降低了成本,免除了淬火过程中产 生的变形、开裂、气化和脱碟等缺陷。而且产品能够整体硬化,强韧性好,综合力学性能 优良。因此,该钢种得到了广泛的应用。如贝氏体耐磨钢球、高硬度高耐磨低合金贝氏体 铸钢件、工程锻造用耐磨件、耐磨体输管材等。



# 4

# 小 结

为了提高碳素铜的力学性能、工艺性能或某些特殊的物理、化学性能、特意加入合金 元素所获得的铜粹、称为合金铜。合金元素的加入、改变了铜的组织结构和性能、同时也 改变了铜的相变点和合金状态图。可以提高铜的淬造性、细化晶粒、提高铜的回火稳定性、 防止回火脆性、二次硬化、国溶强化、第二相强化(舒散强化),增加韧性、提高铜的耐蚀 性或耐热性、合金铜的种类繁多、常分为合金结构铜、合金工具铜、特殊性能铜。

合金结构钢可用来制造重要的齿轮、螺栓、螺杆、轴类、弹簧和轴承等零部件,它们 的淬造性、强度和韧性很大程度上优于碳素结构钢,具有较高的硬度、塑性、耐磨性和优 良的综合力学性能。

合金工具铜常被用来制作尺寸较大、形狀較复杂的各类刃具、拉丝模、冷挤模、热锻 模、丝维、量规、量块等,它们一般含有较高的碳和合金元素质量分數,不但硬度和耐磨 性高于碳素工具铜,还具有更优良的淬透性、红硬性和回火稳定性。

特殊性能纲是指具有特殊的物理、化学性能的纲。包括不锈铜、耐热铜和耐磨钢等, 其中不锈钢可广泛用于化工设备、管道、汽轮机叶片、医用器械等, 耐热钢既要求高温抗 氧化性能好, 又要求高温强度高, 高锰耐磨铜常用于制作在工作中受冲击和压力并要求耐 磨的套件。

# 练习与思考

# 1. 选择题

- (1) 除( )以外,其他合金元素溶入 A 体中,都能使 C 曲线有移,提高钢的淬透性。 A. Co - / B. Ni C. W D. Co
- (2) 除( )以外, 其他合金元素都使 M<sub>s</sub>、M<sub>t</sub>点卜降, 使淬火后锅中残余奥氏体量增加。
   A. Cr、Al
   B. Ni、Al
   1 C. Co、Al
   D. Mo、Co
- (3) Q345(16Mn)是一种( )。
  - A. 调质钢,可制造车床齿轮 C. 低合金结构钢,可制造桥梁
- (4) 40Cr 中 Cr 的主要作用是( )。
  - A. 提高耐蚀性
  - C. 提高切削性
- (5) GCr15 是一种滚动轴承钢,其( A. 碳含量为 1%,铬含量为 15%
- C. 碳含量为 1%, 铬含量为 1.5% (6) 0Cr18Ni19 钢固溶处理的目的是(
  - A. 增加塑性 B. 提高强度 C. 提高韧性

- B. 渗碟钢, 可制造 + 轴
- D. 弹簧钢, 可制造弹簧
- B. 提高回火稳定性及固溶强化 F
- D. 提高淬透性及固溶强化 F
- B 碳含量为 0.1%, 络含量为 15%
- D. 碳含量为 0.1%, 铬含量为 1.5% )。
- C. 提高韧性 D. 提高耐蚀性



# 2. 简答题

- (1) 合金钢中经常加入的合金元素有哪些? 按其与碳的作用如何分类?
- (2) 合金元素在钢中以什么形式存在?
- (3) 合金元素对 Fe Fe;C 合金状态图有什么影响? 这种影响有什么 L业意义?
- (4) 为什么碳钠在室温下不存在单 的奥氏体或单 的铁素体组织;而合金钢中有可能存在这类组织?
  - (5) 为什么大多数合金钢的奥氏体化加热温度比碳素钢的高?
  - (6) 为什么含 Ti、Cr、W 等合金钢的回火稳定性比碳素钢的高?
  - (7) 说明用 20Cr 钢制造齿轮的工艺路线,并指出其热处理特点。
  - (8) 合金渗碳钢中常加入哪些合金元素? 它们对钢的热处理、组织和性能有何影响?
  - (9) 说明合金调质钢的最终热处理的名称及目的。
- (10) 为什么合金弹簧钢把Si 作为重要的上加合金元素? 弹簧淬火后为什么要进行中温回火?
- (11) 为什么滚动轴承钢的含碳量均为高碳?为什么限制钢中含Cr量不超过1.65%?滚动轴承钢预备热处理和最终热处理的转点?
- (12) 一般用具钢要求什么性能? 高速钢要求什么性能? 为什么?
  - (13) 为什么刃具钢中含高碳?合金刃具钢中加入哪些合金元素?其作用怎样?
- (14) 用 9SiCr 纲制成侧板牙, 其 1. 艺流程为缎边一球化退火一机械加 Γ→淬火一低温 问火一斛平面一月糟加 1. 试分析: ① 球化退火、淬火及低温问火的目的; ② 球化退火、 淬水及低温同火的大数丁芝参数。
- (15) 高速朝经铸造后为什么要经过反复锻造?锻造后切削前为什么要进行退火?淬火温度选用高温的目的是什么?淬火后为什么需进行三次回火?
- (16) 什么叫热硬件(红硬件)? 它与二次硬化有何关系? W18Cr4V钢的二次硬化发生在哪个回水温摩范围?
  - (17) 模具钢分几类?各采用何种最终热处理工艺?为什么?
  - (18) 制造量具的钢有哪几种? 有什么要求? 热处理工艺有什么特点?
  - (19) 不锈钩通常采取哪些措施来提高其性能?
  - (20) ICr13、2Cr13、3Cr13、4Cr13 钢在成分上、用途上和热处理工艺上有什么不同?
  - (21) 说明不锈钢的分类及热处理特点。
  - (22) 指出下列钢号的钢种、成分及主要用涂和常用热处理。
- 16Mn、20CrMnTi、40Cr、60Si2Mn、GCr15、9SiCr、W18Cr4V、1Cr18Ni9Ti、1Cr13、12CrMoV、5CrNiMo

					表7	<b>-1</b> 常用低	合金统					
钢号		化学成分 w/%										
州亏	С	Mn	Si	V	Nb	Ti	其					
Q295	≤0.16	0.80~ 1.50	≤0.55	0.02~ 0.15	0.015~ 0.060	0.02~0.20						
Q345	0.18~	1.00~	≤0.55	0.02~	0.015~	0.02~0.20						

Q295	≤0.16	1.50
Q345	0.18~ 0.20	1.00~ 1.60
Q390	≤0.20	1.00~1.

≤0.20

≤0.20

Q420

Q460

0

1.00~1.7

1.00~1.7

0.02~

0.20

0.02~

0.20

0.20~

0.20

≤0.55

≤0.55

≤0.55

0.060

0.015~

0.060

0.015~

0.060

0.015~

0.060

Cr≤

Ni≤

Cr≤

Ni≤

Cr≤

Ni≤

0.02~0.20

 $0.02 \sim 0.20$ 

 $0.02 \sim 0.20$ 

# 吉构钢的牌号、化学成分、性能及用途

35~50

<16

16~35

35~50

≥380

≥460

≥440

≥420

550~720 17

.70

.70

.70

	厚度或		力学	性能		旧钢号	应用
也	直径/mm	R <sub>eH</sub> /MPa	R <sub>m</sub> /MPa	A/%	A <sub>KV</sub> (20°C)/J	口物与	举例
	<16 16~35 35~50	≥295 ≥275 ≥255	390~570	23	34	09MnV 09MnNb 09Mn2 12Mn	桥梁,车辆,容器,油罐
	<16 - 16~35 35~50	≥345 ≥325 ≥295	470~630	21~22	34	12MnV 14MnNb 16Mn 18Nb 16MnRE	桥梁,车辆,船舶, 压力容器,建筑结 构
).30 ).70	<16 16~35 35~50	≥390 ≥370 ≥350	490~650	19~20	34	15MnV 15MnTi 16MnNb	桥梁,船舶 起重设备, 压力容器
.40	<16 16~35	≥420 ≥400	520~680	18~19	34	15MnVN 14MnVTi-	桥梁,高压容器 大型船舶,

34

RE

电站设备,管道

中温高压容器

(<120℃), 锅炉,

化工、石油高压厚

壁容器(<100℃)

表 7-2 常用渗碳钢的

	111		主要化学成分 w/%								
类 别		钢号	С	Mn	Si	Cr	Ni	٧	其他		
		15	0.12~ 0.18	0.35~ 0.65	0.17~ 0.37						
	低	20Mn2	0.17~ 0.24	1.40~ 1.80	0.17~ 0.37						
	淬透	200-	0.17~	0.50~	0.20~	0.70~		- 10			

£	20Mn2	0.17~	1.40~	0.17
卒を生	20Cr	0.17~ 0.24	0.50~ 0.80	0.20

£	20141112	0.24	1.80	0.37			
卒を生	20Cr	0.17~ 0.24	0.50~ 0.80	0.20~ 0.40	0.70~ 1.00		i
	20MnV	0.17~ 0.24	1.30~ 1.60	0.17~ 0.37	**	ν: × <b>χ</b>	0.0
中华	20CrMn	0.17~ 0.23	0.90~ 1.20	0.17~ 0.37	0.90~ 1.20		
型		0.15	0.00	0.15			

低		0.24	1.80	0.37				
淬透性	20Cr	0.17~ 0.24	0.50~ 0.80	0.20~ 0.40	0.70~ 1.00		d	Ų
	20MnV	0.17~ 0.24	1.30~ 1.60	0.17~ 0.37	7	v: ×	0.07~ 0.12	
中淬	20CrMn	0.17~ 0.23	0.90~ 1.20	0.17~ 0.37	0.90~ 1.20			
透性	20CrMnTi	0.17~ 0.23	0.80~ 1.10	0.17~ 0.37	1.00~ 1.30			Ti0.0
高淬	18Cr2Ni4- WA	0.13~ 0.19	0.30~ 0.60	0.17~ 0.37	1.35~ 1.65	4.00~ 4.50		W0.8 ∼1.2
透 性	20Cr2Ni4	0.17~ 0.23	0.30~ 0.60	0.17~ 0.37	1.25~ 1.65	3.25~ 3.65		

牌号、化学成分、热处理、性能及用途

		热处理/℃ 机械性能(不小于)						毛坯			
	渗碳	预备 处理	淬火	回火	R <sub>m</sub> /MPa	R <sub>eH</sub> /MPa	A/%	Z /%	A <sub>KU2</sub>	尺寸 /mm	应用举例
	930	880~ 900 空	770~ 800 水	200	≥500	≥300	15	≥55		<30	活塞销等
	930	850~ 870	880 油	200	785	590	10	40	47	15	小齿轮,小轴,活塞销等
	930	880 水,油	780~ 820 水,油	200	835	540	10	40	47	15	齿轮、小轴、 活塞销等
	930	ď	880 水,油	200	785	590	10	40	55	15	同上,也用 作锅炉、高 压容器管道 等
	930		850 油	200	930	735	10	45	47	15	齿轮、轴、 蜗杆、活塞 销、摩擦轮
	930	880 油	870 油	200	1080	850	10	45	55	15	汽车、拖拉 机上的变速 箱齿轮
I	930	950 空	850 空	200	1180	835	10	45	78	15	大型渗碳齿 轮和轴类件
	930	880油	780油	200	1180	1080	10	45	63	15	同上

# 第8章

铸

铁

# 中心 数学推示

铸铁是含碳量大于 2.11%,即含碳量一般为 2.5%~5.0%并且含有较多的 Si, Mn S, P等元素的多元铁碳合金。它与铜相比,虽然 拉拉硬度,塑性、咖性软低,但具有优良的铸造性能,切削加工性、碱震性、耐磨性等、生产成本也积低,因此在工业上得到了广泛的应用,接重量计算,汽车、搬拉机中铸铁零件约占 50%~70%。机床中 约占 60%~70%。

# (2) 数学要求

熟悉石墨形态与基体组织对铸铁性能的影响; 掌握常用铸铁的 典型牌号、性能特点、热处理工艺及主要用途。



# 8.1 铸铁的石墨化及分类

# 8.1.1 铸铁的石墨化

在铁碳合金中的碳除极少量固溶上铁素体之外,上要以两种形式存在,即渗碳体(Fe;C) 和游离金的石墨(G). 渗碳体(Te;C)的结构和炸能介第:章已经介绍。石墨的晶体结构为简单六方晶格,原子呈层状排列,如图 8.1 所示。 共底面中的原子间距为 0.142 nm. 结合力较强。 两底面之间的距离为 0.340nm. 结合力较弱,所以底面之间容易相对潜动。因此石墨的强度不高、塑性、刻性极低(核近下端)。

铸铁组织中形成石墨的过程叫做石墨化过程。铸铁的石墨化可以有两种方式;一种是 石墨从液态合金或奥氏体中析出;另一种是渗碳体在一定条件下分解出石墨。铸铁的石墨 化以哪种方式进行,主要取决于铸铁的成分和候温冷却条件。

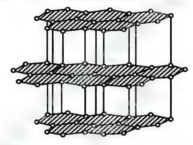


图 8.1 石墨的结晶结构

# 1. 铁-碳双重相图

实践证明,对于成分相同的铁液、冷却速度越慢、越容易结晶出石墨、冷却速度越快、 與新出渗碳体的可能性越大、此外、对已形成的渗碳体的铸铁、若将它加热复高温保持 ·段时间,其中的渗碳体可分解为铁素体和石墨、即 Fe<sub>3</sub>C→3Fe+C(G)。可见石墨是稳定 相,而渗碳体只是亚稳定相。前述的 Fe-Fe<sub>3</sub>C 相图说明了 Fe<sub>3</sub>C 的析出规律、而要说明 4 墨的桥出规律、必须用 Fe-G 相图。为便于比较应用、通常把上述两个相图画在 起、称 为铁 碳双重相图、见图 8.2、实线表示 Fe-Fe<sub>3</sub>C 相图,虚线表示 Fe-G 相图,重合部分用 实线表示。

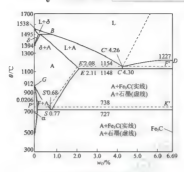


图 8.2 FerG和 FerFerC双重相图

# 2 铸铁石墨化的三个阶段

按照 Fe-G 相图。可将铸铁的石器化过程分为二个阶段。

(1) 第 阶段石墨化。包括铸铁液相冷至 CD线时,结晶由的 次石墨(对于过共晶成分合金而言)和在 1 154℃(ECF线)通过共晶反应形成的共晶石墨。

- (2) 第二阶段石墨化。在1154℃~738℃温度范围内奥氏体沿 ES\*线析出。次石墨。
- (3) 第三阶段石墨化。在 738℃(PSK线)通过共析转变析出共析石墨。

# 3. 影响石墨化的主要因素

铸铁的组织取决于石墨化过程进行的程度,而影响石墨化的主要因素是铸铁的化学成分和冷却速度。

- (1) 化学成分。各种元素对石墨化过程的影响互有差别。
- C 和 Si 是强烈促进石墨化的元素, C 和 Si 含量越品, 石墨化进行的越充分。

P 是促进有墨化不太强的元素, P 在铸铁中还易生成 Fe<sub>3</sub>P, 常与 Fe<sub>3</sub>C 形成具晶组织 分布在晶界上增加铸铁的硬度和脆性, 故一般应限制具含量。但 P 能提高铁液的流动性, 改善铸铁的铸造性能。

S 是强烈阻碍石墨化的元素, 并降低铁液的流动性, 使铸铁的铸造性能恶化, 故具含量应尽可能降低。

Mn 也是阻碍石墨化的元素。但它和 S 有很大的亲和力,在铸铁中能与 S 形成 MnS,减弱 S 对石墨化的有害作用,故 Mn 的含量较高。

生产中, C、Si、Mn 为调节组织元素, P 是控制使用元素, S 属于限制元素。

(2) 冷起速度。在生产过程中,冷却速度对石墨化影响也很大。冷速愈慢,有利于石墨化,而快冷,则阻止石墨化。铸造时冷却速度与浇注温度、造型材料、铸造方法和铸件、壁厚有关。



如图 8.3 表示化学成分(C+Si)和冷却速度(铸件壁厚)对铸铁组织的综合影响。从图 8.3 中可看出,对于薄壁件,容易形成自口铸铁组织。要得到灰铸铁组织,应增加铸铁的 C、Si 含量。相反,厚大的铸件,为避免得到过多的石墨,应适当减少铸铁的 C、Si 含量。因此应按照特件的壁厚基定铸铁的化学成分和牌号。

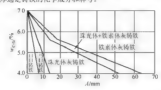


图 8.3 铸铁的成分和冷却速度对铸铁组织的影响

# 8.1.2 铸铁的分类

根据碳在铸铁中的存在形式不同。可以将铸铁分为以下几种类型。

## 1 白口铸铁

自口转铁中的碳绝人部分以渗碳体的形式存在(少量的碳溶入铁素体)。因其断口呈白 亮色,故称自口铸铁。其组织中都含有菜C体组织。由于性能脆、工业上很少用来做机械 零件,主要用做炼钢原料或表面要求高耐磨的零件。

## 2. 灰铸铁

灰铸铁中碳全部或大部分以石墨的形式存在,因其断口早灰暗色故称灰铸铁。根据灰铸铁中石墨形态不同,灰铸铁又分为 4 种; 灰铸铁(石墨旱片状形态)、球墨铸铁(石墨旱蟒里状形态)、军墨铸铁(石墨旱蟒里状形态)。

# 3. 马口铸铁

马口铸铁中的碳的形态介于门口铸铁和灰铸铁之间, 部分以渗碳体形式存在,另一部分以石墨形式存在,具有较大的硬脆性,工业上很少用作机械零件。

# 8.2 常用铸铁

## 8.2.1 普诵灰铸铁

普通灰铸铁(俗称灰铸铁)。其生产工艺简单、铸造性能优良、在生产中应用最为广泛、约占铸铁总量的80%。

# 1. 灰铸铁的成分、组织和性能

般灰铸铁的化学成分范围为 $w_c$ -2.5%~3.6%, $w_s$ -1.0%~2.2%, $w_{Mo}$ -0.5%~1.3%,





w. < 0.15%, w. < 0.3%。其组织有以下特点。

- (1) 铁素体灰铸铁是在铁素体基体上分布片状石墨,如图 8.4(a)所示。
- (2) 珠光体+铁素体灰铸铁是在珠光体+铁素体基体上分布片状石墨的灰铸铁,如图 8 4(b)所示。
  - (3) 珠光体灰铸铁是在珠光体基体上分布片状石墨,如图 8.4(c)所示。

灰铸铁组织相当于在铜的基体上分布着片状石墨。基基体的强度和硬度不低于相应的。 钢。石墨的存在使灰铸铁的抗拉强度、塑性及韧性都明显低于碳钢。石墨片的数量越多, 尺寸越大,分布越不均匀,对基体的割裂作用越严重。灰铸铁的硬度和抗压强度主要取决 于基体组织,与有墨无关。因此,灰铸铁的抗压强度则显高于其抗拉强度(约为抗拉强度的 3~4倍)。石墨的存在,使灰铸铁的铸造性能、减磨性、减振性和切削加工性都优土碳钢、 缺口敏感性也较低。







(a) 铁素体灰铸铁

(c) 珠光体灰铸铁

图 8.4 灰铸铁的显微组织

# 2. 灰铸铁的牌号及用途

灰铸铁的牌号由"HT+数字"组成。其中 HT 是灰铁 "字汉语拼音字首,数字表示 30mm 单铸试棒的最低拉拉强度值。

常用灰铸铁的牌号、力学性能及用途见表 8-1。

表 8-1 灰铸铁的牌号、力学性能及用途(GB/T 9439-1988)

牌号	铸件壁原	件壁原 最小抗拉强 硬度 显微组织		组织	用途举例	
牌写	/mm	度 R <sub>m</sub> /MPa	HBW	基体	石墨	用选举例
HT100	25~10 10~20 20~30 30~50 20~30 30~50	130 100 90 80	最人不超 过 170	F+P(少量)	租片	低载荷和不重要的专作, 处. 盖、外罩、手轮、支架等
HT150	25~10 10~20 20~30 30~50	175 145 130 120	150~200	F+P	较粗片	承受中等应力(抗弯应力小 于 100 MPa)的零件,如支 柱、底座、齿轮箱、工作台、 刀架、端盖、阀体等

绞我

牌号	铸件壁厚	最小抗拉强	硬度	显微	组织	III VA MA /EI
牌号	/mm	度 R <sub>m</sub> /MPa	HBW	基体	石墨	用途举例
1177200	25 -10	220		P		
	10 -20	195	100 000		中等片状	承受较大应力(抗弯应力小
HT200	20 -30	170	170~200			f 300 MPa)和较重要零件。
	30 50	160				如汽缸体、齿轮、机座、飞
	40 -10	270	190~240	细珠 光体		轮、床身、缸套、活塞、刹
	10~20	240			较细片状	<b>午化、联轴器、齿轮箱、轴</b>
HT250	20 -30	220			牧驯力机	承座、液压缸等
	30~50	200				
	10~20	290				承受高弯曲应力(小于
HT300	20~30	250	210~260			500MPa)及抗拉应力的重要
	30 -50	230		紫氏体或	for I II do	零件,如齿轮、凸轮、车床
	10 ~20	340		托氏体	细小片状	卡盘、剪床和压力机的机
HT350	20 ~30	290	230~280			9、床身、高压液小缸、滑
	30~50	260			11.	闽売体等

从表 8-1 中可以看出,灰铸铁的强度与铸件的壁厚有关,铸件壁厚增加则强度降低, 这主要是由于壁厚增加使冷却速度降低,造成基体组织中铁案体增多而珠光体减少的缘故。 因此在根据性能选择铸铁牌号时,必须注意到铸件的壁厚。

# 3. 灰锆铁的孕育处理

浇;时时向铁液中加入少量孕疗剂(如硅铁、硅钙合金等),以得到细小、均匀分布的片 状石燃和细小的床光体组织的方法,称为孕育处理。

净存处理时, 争育剂及它们的氧化物会使在凝灼匀细化, 减小了石墨片对基体组织的 焦製作用, 而且物似的结晶过程几乎是在全部很被中国时进行,可以避免物件边缘及薄壁 处用现台口组织, 便铸铁各个部位截面上的组织与性能均匀一致, 提高了铸铁的强度、塑 性和切样, 同时也降低了泵铸铁的越口缓燃料。

经孕育处理后的铸铁称为孕育铸铁, 表 8-1 中, HT250、HT300、HT350 即属于孕育 铸铁, 常用于制造力学性能要求较高, 截面尺寸变化较大的人型铸件, 如汽缸、曲轴、凸 轮、机床床身等。

# 4. 灰铸铁的热处理

由于热处理仪能改变灰铸铁的基体组织,改变不了石墨形态,因此,用热处理水堤高 灰铸铁的力学性能的效果不大。灰铸铁的热处理常用于消除铸件的内应力和稳定尺寸,消 除铸件的自口组织和提高铸件表面的硬度及耐磨性。

# 1) 时效处理

形状复杂、厚薄不均的铸件在冷却过程中,由于各部位冷却速度不同,形成内应力,削弱了铸件的强度,引起变形甚至开裂。因此,铸件在成形后都需要进行时效处理,尤其对"些大型、复杂或加工精度较高的铸件(如机床床身、柴油机汽缸等),在铸造后、切削

加工前, 甚至在粗加工后都要进行一次时效退火。

时效处理一般有自然时效和人 L时效。自然时效是将铸件长期放置在室温下以消除其 内应力的方法: 人工时效是将铸件重新加热到 530℃~620℃, 经长时间保温(2h~6h)后在 炉内缓慢冷却至 200℃以下出炉空冷的方法。经时效退火后可消除 90%以上的内 应力。

# 2) 石墨化退火

灰铸铁件表层和薄壁处在浇注时有时会产生自口组织,难以切削加上,需要退火,使漆厂体仓高温下分解为石墨,以降低硬度。石墨化退火,般是将铸件以70℃/h~100℃/h的速度加热 至 850℃~900℃, 保温 2h~5h(取决于铸件壁厚), 然后炉冷至 400℃~500℃后零冷。

# 3) 表面热处理

有些铸件,如机床导轨、缸体内壁等、需要高的硬度和耐磨性,可进行表面淬火处理。 淬火前,铸件需进行正火处理,以保证获得人于65%以上的珠光体,淬火后表面硬度可达 50HRC~55HRC。

# 8.2.2 球墨铸铁

球壓烤铁是 20 世纪 50 年代及展起来的优良的铸铁材料,是通过在浇泞时向铁水中加入一定量的球化削(稀上线合金等)进行球化处理而得到的,球化剂可使看票坚球状结晶。 为防止铁液球化处理后出现自11,必须进行享有处理,使石墨球数量增加,球径减小,形 球圈够,分布均匀,显著改善了其力学性能。

# 1. 球墨铸铁的成分、组织和性能

- (1) 成分特点。環聯磷軟的成分中, C、Si 的质量分數较高。可促进石墨化并细化石墨、改善铁液的流动性。Mn 的质量分数较低,可去硫脱氧、稳定细化以光体。S、P 质量分数限制度率,以防造成球化元素的烧损、降低塑性和切性。同时含有一定量的 Mg 和稀土元素,有时还加入 Mo、Cu、V 等令金元素。
- (2) 组织特点。球墨铸铁的组织特征是存钢的基体上分布着球状石墨。常见的基体组织有铁素体、铁素体--珠光体和珠光体3种,如图 8.5 所示。通过合金化和热处理后,还可获得下贝氏体、马氏体、托氏体、索氏体和奥氏体等基体组织的球墨铸铁。



(a) 铁套体球墨铸铁



(b) 铁素体+珠光体球墨铸铁



(c) 珠光体球墨铸铁





- (3) 性能特点。在石墨球的数量、形状、大小及分布一定的条件下,珠光体球墨铸铁的抗拉强度比铁素体球墨铸铁高 50%以上,而铁素体球墨铸铁的伸长率是珠光体球墨铸铁的3~5倍。铁素体-珠光体基体的球墨铸铁性能介于:者之间。经热处理后以马氏体为基的球墨铸铁具有高硬度、高强度,但韧性很低。以下贝氏体为基的球墨铸铁具有优良的综合力学性能。球墨铸铁中的石墨早球状、对基体的割裂作用较小。石墨球越细小,分布越均匀,越能在分发挥基体和织的作用。
- 同其他铸铁相比,球墨铸铁强度、塑件、韧性高,屈服强度 也很高。球墨铸铁的屈强 比比铜约高 1 倍,疲劳强度可接近一般中碳钢,耐磨性优了非合金钢,铸造性能优了铸钢, 加工性能儿子可与灰铸铁烷差。因此,球琴铸铁在1农业片产中得到越来越广泛的应用, 但其凝固时的收缩率较大,对铁水的成分要求较严格,对熔炼工艺和铸造工艺要求较高。 不适于用来制作漆碎和小型铸件。此外,其凝凝性能也较灰铸铁低。

# 2. 球墨铸铁的牌号及用途

球墨铸铁的牌号由"QT+数字-数字"组成。其中QT是球铁:字汉语拼音字首,其后的第一组数字表示最低抗拉强度(MPa),第二组数字表示拉断后最小伸长率(%)。球墨铸铁通常用来制造曼力较复杂、负荷较大和耐磨的重要铸件。

球墨铸铁的牌号、力学性能和用途举例见表 8-2。

# 3. 球墨铸铁的热处理

因球状石墨对基体的割裂作用小,所以球墨铸铁的力学性能主要取决于基体组织,因此,通过热处理可显著改善球墨铸铁的力学性能。

(1) 退火。对于不再进行其他热处理的球墨铸铁铸件,都要进行去应力退火。为了使 铸套组织中的自由渗碳体和珠光体中的共析渗碳体分解,获得高塑性的铁素体基体的球器 铸铁,同时消除铸造应力,改善其加工性。

			カ	学性能		
牌号	基体组织	R <sub>m</sub> /MPa	<i>R</i> <sub>p02</sub> /MPa	A .	硬度 HBW	用途举例
			不小于			
QT400-18		400	250	18	130~180	承受冲击、振动的零件, 如汽车、
QT400-15		400	250	15	130~180	拖拉机的轮毂、驱动桥壳、车速器壳、
QT450-10	铁素体	450	310	10	160~210	拔叉,农机具零件,中低压阀门,十、 卜水及输气管道,压缩机上高低下汽 缸、电动机机壳、齿轮箱、飞轮壳等
QT500-7	铁素体+ 以光体	500	320	7	170~230	机器座架、传动轴、飞轮,内燃机 的液压泵齿轮、铁路机车车辆轴瓦等
QT600-3	珠光体+铁索体	600	370	3	190~270	载荷大、受力复杂的零件,如汽车、
QT700-2	珠光体	700	420	2	225~305	拖拉机的曲轴、连杆、凸轮轴、汽缸
QT800-2	珠光体或回火组 织	800	480	2	245~335	套,部分磨床、铣床、车床的主轴, 机床蜗杆、蜗轮,轧钢机轧辊、大齿 轮、小型水轮机主轴、汽缸体、桥式 起重机大小滚轮等

表 8-2 球墨铸铁的牌号、力学性能及用途(GB/T 1348-2009)





			カ	学性能				
牌号	基体组织	R <sub>m</sub> R <sub>p02</sub> A /MPa /MPa /%		硬度 HBW	用途举例			
			不小于					
QT900 2	贝氏体或回火马 氏体	900	600	2	280 ~ 360	高强度齿轮,如汽车后桥螺旋锥齿 轮,人减速器齿轮,内燃机曲轴、凸 轮轴等		

当铸态组织为 F+P+Fc<sub>3</sub>C+G 时,即有自由渗碳体(自口),则进行高温退火,将铸件加热到900℃~950℃,保温 3h~6h,随边冷到 600℃,出边空冷。

"特态组织为 F+P+G 时,则进行低温退火,将铸件加热到 700℃~760℃左右,保温 2h~8h,然后随炉冷到 600℃,出炉空冷,最终组织是铁素体基体上分布着球状石等。

(2) 正火。正火的目的是为了得到以珠光体为主的基体组织、并细化晶粒、提高球墨铸铁的强度、硬度和耐磨性。

高温正火,如果铸态组织中无渗碳体时,将铸件加热到880℃~920℃,保温 lh~3h, 然后空冷。为了提高基体中珠光体的含量,还常采用风冷、喷雾冷却等加快冷却速度。

低温正火足将铸件加热到 840℃~860℃, 保温 1h~4h, 出炉空冷。得到珠光体+铁素 体基体的球爆铸铁。低温正火要求原始组织中无自由渗碳体, 查则影响力学性能。

球墨铸铁的导热性差,正火后铸件内应力较大,因此,正火后应进行一次消除应力退火,即加热到550℃~600℃,保渴3h~4h出炉空冷。

(3)等温淬火。当特件形状复杂,又需要高的强度和较好的塑性、韧性时、需采用等温淬火。等温淬火是将转件加热到 860℃—920℃(更低体区),适当保温热透),迅速放入250℃~350℃的盐溶炉中进行 0.5h~1.5h 的等温处理。然后取出等冷。使过冷奥低体转变为下更低体。等温淬火可有效地防止变形和开架。提高转件的综合力学性能。适用于形状复杂易变形。截面尺寸不大,但受力复杂的转件。如齿轮、曲轴、凸轮轴。

(4) 调质处理。调质处理处将铸件加热到 880℃ -920℃、保温后油冷、在 550℃ -620℃ 高温回火 2h-o6h, 获得回火索氏体和球状行弹的热处理方法。调质处理可获得高的强度和 纳件, 其综合力学性能比可火要高。适于受力复杂、截面尺寸较大、综合力学性能要求高 的转件, 如柴油机曲轴。连杆等重要零件。

球墨铸铁还可以采用表面强化处理,如渗氮、离子渗氮、渗硼等。

#### 8.2.3 可锻铸铁

可锒铸铁是由 定化学成分的自口铸铁坯件经退火得到的具有团絮状石墨的铸铁。它的生产过程分两步: 先浇注成白口铸铁, 然后通过高温石墨化退火(也叫可粮化退火), 使渗碳体分解得到团絮状石墨。

#### 1. 可锻铸铁的成分、组织和性能

(1) 成分特点。可锻铸铁的成分特点是低碳、低硅,以保证完全抑制石墨化的过程, 获得白口组织,一旦有片状石墨生成,则在随后的退火过程中,由渗碳体分解的石墨将会

167



沿已有的石墨片析出,最终得到粗大的片状石墨组织。为此必须控制铁水的化学成分。通常可锻铸铁的大致成分为:  $w_{C}$ -2.2%~2.8%,  $w_{S}$ -1.2%~2.0%、 $w_{Mn}$ -0.4%~1.2%、 $w_{S}$ <0.2%、 $w_{S}$ <0.1%。

- (2)组织特点。可锻铸铁中的石墨呈闭絮状,分为铁素体基体的可锻铸铁(又称为黑心 可锻铸铁)和珠光体基体的可锻铸铁,其显微组织如图 8.6 所示,可通过对自口铸件采取不 同的退火工艺而获得。
- (3) 性能转点。由于可锻铸铁中闭架状的石墨对基体的割裂作用大大降低。因而可锻铸铁是一种高强度铸铁。与灰铸铁相比。可镀铸铁有较高的强度和塑性、特别是低温冲击作能较好;与球港铸铁相比、它还具有项量稳定、铁液处理简便和利于组织生产的特点。但可镀铸铁的方学性能比球墨铸铁稍差。而且可锻铸铁生产周期长、能耗人。 正艺复杂、成本较高、随着稀上镁球墨铸铁的发展。 不少可锻铸铁零件已逐渐被球墨铸铁所代替。可镍铸铁的耐磨性和减振性优于普通碳素钢。切削性能与灰铸铁核近。适于制作形状复杂的韵埠中小型零件和工作中受到集动而强度、韧性要求又较高的零件。可锻铸铁因其较高的强度、塑性和冲击切度而得名。实际上并不能锻造。





(a) 铁素体可锻铸铁

(b) 珠光体可锻铸铁

图 8.6 可锻铸铁的显微组织

# 2. 可锻铸铁的牌号及用途

常用两种可锻铸铁的牌号由"KTH+数字—数字"或"KTZ+数字—数字"组成。"KTH"、 "KTZ" 分别代表 "黑心可锻铸载"和"珠光体可锻铸载",符号后的第一组数字表示最低 抗粒强度(MPa),第一组数字表示最小断后伸长率。可锻铸铁主要用来制作。些形状复杂而 在工作中承受冲击振动的谦暐小型转件。

常用可锻铸铁的牌号、性能及用途见表 8-3。

表 8-3 黑心可锻铸铁和珠光体可锻铸铁的牌号、力学性能及用途(GB/T 9440—1988)

		. 6.19		<b>カ</b> :	学性能			
种类	牌号	试样 直径 /mm	R <sub>m</sub> /MPa	R <sub>po 2</sub> /MPa	A /%	硬度 HBW	用途举例	
			不小于					
	KTH300-06	12或15	300		6	≤150	弯头、三通管件、中低压阀门等	
黑心可锻	KTH330-08		330		8		扳手、犁刀、犁柱、车轮壳等	
铸铁	KTH350-10		350	200	10		汽车、拖拉机前后轮壳、斧速器壳、	
	KTH370-12		370		12		转向节壳、制动器及铁道零件等	

<sup>100</sup> 



				<u>ئ</u> ر	学性能		
种类	牌号	试样 直径 /mm	R <sub>m</sub> /MPa	R <sub>p0.2</sub> /MPa	A 1%	硬度 HBW	用途举例
		,,,,,,,	不小于			11011	
	KTZ450-06		450	270	6	150~200	载荷较高和耐磨损零件,如曲
珠光体	KTZ550-04	12或15	550	340	4	180~250	轴、凸轮轴、连杆、齿轮、活塞环、
可锻铸铁	KTZ650-02		650	430	2	210 260	轴套、耙片、万句接头、棘轮、扳
	KTZT00-02		700 530		2	240~290	手、传动链条等

# 8.2.4 蠕墨铸铁

蠕墨铸铁是在一定成分的铁液中加入适量的蠕化剂和孕育剂所获得的石墨形似蠕虫状的铸铁。生产方法与程序和球墨铸铁基本和同只是加入的添加剂不同。

# 1. 蜮墨铸铁的成分、组织及性能

結屬勢铁的成分特点是高碳、低硫、低磷。一定 量的有、锰、并加入透量的缩化剂。 蜡虫状石层对基 体的割裂作用介于炎铁和球铁之间, 故性能也介于相 同基体组织的球凝结纵和杂替机之间。强度、韧性、 疲劳强度、耐磨性及耐热疲劳性比灰铸铁高。断面敏 感性也小,但塑性、韧性都比球昂铸铁低。螺焊铸铁 的转短性能、减振性、导热性及切削加上性优于球型 特致性,抗拉强度接近于球器铸铁。其显微组织如 图 8.7 所示。



图 8.7 铁素体螺墨铸铁的显微组织

# 2. 螺墨铸铁的牌号及用途

编墨铸铁的牌号由"RuT-数字",组成。其中"RuT"表示是编墨铸铁,数字表示最小抗拉强度值(MPa)。各种牌号间的主要区别在于基体组织的不同。

蜗器铸铁的牌号、性能及用途见表 8-4。

表 8-4 螺墨铸铁的牌号、力学性能及用途

		力学	性能				
牌号	$R_m/MPa$	R <sub>p0.2</sub> /MPa	AI%	硬度	用途举例		
		不小于		HBW			
RuT260	260	195	3	121~197	增压器废气进气壳体,汽车底盘零件等		
RuT300	300	240	1.5	140~217	排气管、变速箱体、汽缸等、液压件、纺织机零件、钢锭模具等		
RuT340	340	270	1.0	170 -249	軍型机床件,大型齿轮箱体,盖、座, K 轮,起重机卷简等		
RuT380	380	300	0.75	193~274	活塞环、汽缸套、制动盘、钢珠研磨盘等		
RuT420	420	335	0.75	200-280	· 有卷坪、八瓜玉、桐切益、钢珠研磨品等		



# 8.3 合金铸铁

合金铸铁就是在普通铸铁中有意加入。些合金元素,从而改善铸铁的物理、化学和力学性能获得某些特殊性能的转致。通常加入的合金元素有引、锰、磷、镍、铬、钼、铜、铝、、锅、钒、钛、锑、锡等。合金元素使使铸铁基体组织发生变化,从而使铸铁基体特殊的耐热、耐磨、耐腐蚀、无磁和耐低温等物理 化学性能,因此这种铸铁也叫"特殊性能铸铁"。合金铸铁,泛用于机器制造、冶金矿山、化上、仅表上业以及冷液技术等部门。

# 8.3.1 耐磨铸铁

耐磨铸铁按其「作条件人致可分为两类; 种是在有润滑条件下「作的减降铸铁,如 机床导轨、汽缸套、环和轴承等;另一种是在无润滑、受磨料磨损条件下1.件的抗跨铸铁, 如 製條、 類線及球磨机零件等。

常用的减摩铸铁有珠光体基体的灰铸铁和高磷铸铁。高磷铸铁中 P 形成磷共晶体,便 而耐磨,并以断续网状分布在珠光体基体上,形成坚硬的骨架,使铸铁的耐磨性显著提高, 常用作年床、铣床、镗床等的床身及下件台,其耐磨性比孕育铸铁 HT250 提高 1 倍。

常用的抗龄核铁有冷硬铸铁、抗磨白口铸铁和甲锰球攀铸铁、抗磨白口铸铁。适用于 在磨料磨损条件下1件,广泛用米做轧辊和车轮等耐磨件。中锰球器铸铁,其有更高的耐 磨件和两冲击件。强度和韧性也得到进 步的改善。广泛用于制造在冲击载荷和磨损条件 下工作的零件。如聚除、球除机磨球及拖拉机阀带板等。

#### 8.3.2 耐热铸铁

耐热铸铁的牌号由"RT+元素符号+数字"组成。其中"RT"是"热铁"、字汉语拼音字首, 元素符号后的数字是以名义自分数表示的该元素的质量分数。如 RTSi5 表示的是 w≈ 5%的耐热铸铁。若牌号中有"O"则表示球墨铸铁。

在高温下工作的转件,例如炉底板、换热器、坩埚、热处理炉内的运输链条等,必须 选用耐热铸铁。普通灰铸铁在高温下表面氧化烧损,同时氧化性气体沿石罩片的边界和裂 缝渗入内部。造成内部氧化,以及渗碳体在高温下分解产生石墨等。都写致热稳定性下降。 "均加入 ALSLC 中等合金元素后可提高铸铁的热性。一方面在铸件表面形成致密的 Al203、 SiO2、Cr<sub>2</sub>O3。等氧化膜,保护内部不继续氧化、另一方面可提高铸铁的临界温度,使基体组 级为单租低素体、不发生石墨化过程。因而提高了转级的耐料性。

常用耐热铸铁的牌号、成分、使用温度及用途见表 8-5。

表 8-5 几种常用耐热铸铁的牌号、成分、使用温度及用途(GB/T 9437--1988)

牌号			化学	成分/	%		使用温度/℃	用途举例			
D4 73	C Si		Mn P		\$	其他	1大川温度/ 0	mas=p1			
RTSi5	2.4~32	4.5 -55	<1.0	< 0.2	<0.12	w <sub>Cr</sub> 0 5 ~ 0.1	≤850	烟道挡板、换热器等			
RQTSi5	2.4~32	4.5~5.5	<0.7	<0.1	< 0.03	w <sub>RE</sub> 0.015~0.035	1000~050	加热炉底板、化铝电 阻炉、坩埚等			



								- 英衣
牌号			化学	成分/	%		使用温度/℃	用途举例
神子	Wc	Wsi	WMn	Wp	Ws	其他	使用/温度/	州运举列
RQTA122	1.6~2.2	1.0~2.0	<0.7	<0.1	<0.03	$w_{A1}=21\sim24$	1 000~1 100	加热炉底板、渗碳罐、
RTAI5Si5	2.3~2.8	4.5~5.2	<0.5	<0.1	< 0.02	w <sub>AI</sub> >5.0~5.8	95~1 050	炉子传送链构件等
RTCr16	1.6~2.4	1.5~2.2	<1.0	<0.1	<0.05	w <sub>Cr</sub> =15∼18.00	000	退火罐、炉棚、化 F 机械零件等

# 8.3.3 耐蚀铸铁

耐蚀铸铁不仅具有一定的力学性能,而且还要求在腐蚀性介质中工作时有较高的耐腐蚀能力。在铸铁中加入 Si、Al、Cr、Mo、Ni、Cu 等合金元素,可显著提高其耐蚀性。耐蚀铸铁广泛应用于石油化 I、选销等 T 业中。用来制作经常在人气、海水及酸、碱、盐等介质中工件的管道、阀门、泵类、容器等字件。但各类耐蚀铸铁都有一定的适用范围。必须根据腐蚀介质、工作条件合理选用。

常用的耐蚀铸铁及应用范围见表 8-6。

表 8-6 常用耐蚀铸铁的成分及用途

Arr Silve					化学成分	1%				用途举例
名称	С	Si	Mn	Р	Ni	Cr	Cu	Al	其他	用运举例
高針铸铁	0.5~ 1.0	14.0~ 16.0	0.3 ~ 0.8	≤0.08			3.5~ 8.5		и <sub>Мо</sub> 3.0~ 5.0	除还原性酸以 外的酸。加 Cu 适用于碱,加 Mo 适用于氯
稀土中硅 铸铁	1.0~ 1.2	10.0~ 12.0	0.3~ 0.6	≤0.045	_	0.6~ 0.8	1.8~ 2.2	-	w <sub>RE</sub> =0.04 ∼0.10	硫酸、硝酸、苯 磺酸
高镍奥氏体 球墨铸铁 、	2.6~	1.5~	0.70~ 1.25	≤0.08	18.0~ 32 0	1.5 ~ 6.0	5 5 7 5	_		高温浓烧碱、构水(带泥沙) 林(带泥沙)
高铬 奥氏体 白口铸铁	0.5 ~ 2.2	0.5 ~ 2.0	0.5 ~ 0.8	≤0.1	0~ 12 0	240~ 3600	0~ 60	_	_	盐浆、盐卤及氧 化性酸
铝铸铁	2.0~ 3.0	6.0	0.3 ~ 0.8	≤0.1		0~1.0	-	3.15 ~ 6.0	_	氨碱溶液
含铜铸铁	2.5~ 3.5	1.4~ 2.0	0.6~ 1.0	_	_	_	0.4 1.5	_	$w_{Sh} = 0.1 \sim 0.4$ $w_{Sn} = 0.4 \sim 1.0$	污染的大气、淘 水、硫酸



# 小 结

本章主要介绍了铸铁的分类、成分、组织性能、热处理特点、牌号及主要用途。

灰铸铁(HT): 石墨呈片状; 抗拉强度低、塑性、韧性低, 抗压强度、硬度主要取决于 基体, 石墨影响不大, 不能通过热处理强化, 适于制造承受静压力或冲击载荷较小的零件。

球墨铸铁(QT): 石墨呈球状; 强度、韧性较高(强度与铜相近, 但韧性不如铜)。可通过热处理调整性能, 制造受力复杂、性能要求高的重要零件。

可锻铸铁(KTH或 KTZ): 石墨呈团絮状; 强度、塑性和韧性优于灰铸铁,略低于球铁; 制造形状复杂、由一定塑性、韧性,承受冲击和振动的薄壁件。

端墨铸铁(RuT): 石墨呈端虫状;性能介于灰铸铁和球墨铸铁之间,强度接近于球铁, 具有一定的塑性和韧性。耐热疲劳性减震性和铸造性能优于球墨铸铁、切削性能比灰铸铁 稍差。制造形状复杂,组织致密、强度高,承受较大热循环数荷的铸件。

# 练习与思考

# 1. 判断题

- (1) 同一牌号的整通灰铁铁铁件、流壁和厚壁处的拉拉强度值是相等的。
- (2) 可锻铸铁由于具有较好的塑性、故可以进行锻造。
- (3) 孕育铸铁(变质铸铁)中碳、硅含量较普通灰铸铁高。
- (4) 高强度灰铸铁变质(孕育)处理的目的仅仅是为了细化晶粒。
- (5) 与 HT100 相比, HT200 组织中的石墨数量较多, 珠光体的数量也较多。
- (6) HT150 制机床床身,壁厚不论多厚,抗拉强度不低于 150MPa。
- (7) 铸铁中的石器是简单穴方晶格, 其强度、塑性和韧性极低, 几乎都为零。
- (8) 铸铁中的石墨为片状时, 在石墨片的尖端处导致应力集中, 从而使铸铁韧性几乎 为安。
- (9) 当铸铁组织以铁索体为基体,其上分布有团絮状或球状石墨时,可获得较高的塑性。

#### 2. 填空题

- (1) 可锻铸铁的生产过程是首先铸成( )铸件,然后再经过( ),使其组织中的 ( )转变成为( )。
  - (2) HT200 牌号中的 HT 表示( ), 200 为( )。
- (3) QT700-2 牌号中的 QT 表示( ), 700 表示( ), 2 表示( ), 该铸铁组织应是( )。
- (4) 球墨铸铁的生产过程是首先熔化铁水,其成分特点是( ); 然后在浇注以前进行 ( )和( )处理,才能获得球墨铸铁。
  - (5) 铁碳合金为双重相图,即( )相图和( )相图。





- (6) 影响石墨化的因素主要有( )和( )。
- (7) 与白口铸铁相比,灰铸铁的化学成分特点是( ),( )。
- (8) 普通灰铸铁的减震性比球墨铸铁( ),因此常用其制造( )件。
- 3. 单项选择题
- (1) 白口铸铁与灰铸铁在组织上的主要区别是( )。

A. 无珠光体 B. 无渗碳体 C. 无铁素体

C. 无铁素体 D. 无石墨

(2) 可锻铸铁通常用于制造较高强度或较高塑性的( )。

A. 薄壁铸件 B. 薄壁锻件 C. 厚壁铸件

D. 任何零件

D. 间接促进

D. 无明显作用

(3) 为了获得最佳力学性能, 铸铁组织中的石墨应呈( )。

A. 和片状 B. 细片状 C. 闭絮状 D. 球状

(4) 对铸铁石墨化, 硫起( )作用。

A. 促进 B. 阻碍

C. 无明显作用

(5) 对铸铁石墨化, 硅起( )作用。

1

A. 促进 B. 强烈促进 C. 阻止

(6) 孕育铸铁(变质铸铁)的组织为( )。

。 B. 珠光体+细片状石墨

A. 莱氏体+细片状石墨 C. 珠光体+铁素体+粗石墨

D. 铁素体+细片状石墨

(7) 在机械制造中应用最广泛、成本最低的铸铁是( )。

A. 白口铸铁 B. 灰铸铁 C. 可锻铸铁 D. 球墨铸铁

(8) 亚共晶铸铁结晶过程, 在共析转变前按铁-石墨相图进行, 在共析转变及其以后按 铁-渗碳体相图进行, 其组织是( )。

A. 铁素体+有器

B. 铁素体+珠光体+石墨

C. 珠光体+石墨

D. 珠光体+渗碳体+石墨

4. 简答题

- (1) 何谓石墨化? 石墨化的影响因素有哪些?
- (2) 试述石墨形态对铸铁性能的影响。
- (3) 为什么相同基体的球墨铸铁的力学性能比灰铸铁高得多?
- (4) 说明下列牌号属于何种铸铁,并指出其主要用途及常用热处理方法。
- HT150、HT350、KTH300-06、KTZ45-06、QT400-15、QT600-3。
- (5) 下列工件宜选择何种特殊铸铁制造?
- ① 磨床导轨; ② 1000°C~1100°C加热炉底板; ③ 硝酸盛储器。

表 7-3 常用调质钢的

类				主	要化学	成分	w/%		
别	钢号	С	Mn	Si	Cr	Ni	Мо	٧	其他
		0.42	0.50	0.17					
	45	~	~	~					
		0.50	0.80	0.37					
		0.37	1.10	0.17					B0.000:
	40MnB	~	~	~	l .				~
低		0.44	1.40	0.37					0.0035
淬透									161
		0.37	1.10	0.17				0.05	B0.000:
性钢	40MnVB	~	~	~				~	~
		0.44	1.40	0.37			- 1	0.10	0.0035
		0.37	0.50	0.17	0.80	- 13	0.07		
	40Cr	~	~	~	~		~		
		0.44	0.80	0.37	1.10		0.12		
_							0.12		
		0.35	0.30	1.00	1.30				
	38CrSi	~	~	~	~				
4		0.43	0.60	1.30	1.60				
淬		0.27	0.80	0.90	0.80				
透	30CrMn-Si	~	~	~	~				
性		0.34	1.10	1.20	1.10				
钢		0.32	0.40	0.17	0.80		0.15		
	35CrMo	~	~	~	~		~		
		0.40	0.70	0.37	1.10		0.25		

i	热处理/	″C	6	力学	性能(フ	下小于)		退火	
淬火 /℃	回火 /*C	毛坯尺 寸/mm	R <sub>m</sub> / MPa	R <sub>eH</sub> / MPa	A5/%	Z%	A <sub>KU2</sub> /J	状态 HB	应用举例
	580~ 640 空	<100	≥600	≥355	≥16	≥40	≥39	197	主轴、曲轴、齿轮、 柱塞等
850 油	500 水,油	25	980	785	10	45	47	207	同上
850 油	520 水,油	25	980	785	10	45	47	207	可代替 40Cr 及部分代替 40CrNi 作重要零件,也可代替 38CrSi 作重要销钉
850 油	520 水,油	25	980	785	9	45	47	207	作重要调质件如轴类件、连杆螺栓、进气阀和重要 齿轮等
900 油	600 水,油	25	980	835	12	50	55	255	做载荷大的轴类 件及车辆上的重 要调质件
880 油	<b>520</b> 水,油	25	1080	885	10	45	39	229	高强度钢、作高速 载荷砂轮轴、车辆 上内外摩擦片等
850 油	550 水,油	25	980	835	12	45	63	229	重要调质件,如曲轴、连杆及代40CrNi作大截面轴类件

\_\_\_\_

类		主要化学成分 w/%								
别	钢号	С	Mn	Si	Cr	Ni	Мо	٧		
		0.35	0.30	0.20	1.35		0.15		A	
	38CrMoAl	~	~	~	~		~			
		0.42	0.60	0.45	1.65		0.25		L	
		0.34	0.30	0.17	1.20	3.00				
	37CrNi3	~	~	~	~	~				
高		0.41	0.60	0.37	1.60	3.50				
	40CrMnMo	0.37	0.90	0.17	0.90		0.20			
淬		~	~	~	~		~			
透		0.45	1.20	0.37	1.20		0.30			
性	25Cr2Ni4-W	0.21	0.30	0.17	1.35	4.00	-	_	V	
钢		~	~	~	~	~	-	13	,	
	A	0.28	0.60	0.37	1.65	4.50	- "	1	L	
	40CrNiMo-	0.37	0.50	0.17	0.60	1.25	0.15			
	A A	~	~	~	~	~	~			
	A	0.44	0.80	0.37	0.90	1.65	0.25			
				- 11						

									续表
] ;	热处理/	$^{\circ}$ C		力学	性能(フ	下小于)		退火	
<b>淬火</b> /℃	回火 /℃	毛坯尺 寸/mm	R <sub>m</sub> / MPa	R <sub>eH</sub> / MPa	A/%	Z%	A <sub>KU2</sub> /J	状态 HB	应用举例
940 水,油	640 水,油	30	980	835	14	50	71	229	作氮化零件,如高 压阀门,缸套等
820 油	500	25	1130	980	10	50	47	269	作大截面并要求 高强度、高韧性的 零件
850油	600 水,油	25	980	785	10	45	63	217	相当于 40CrNiMo 的高级调质钢
850 油	550 水	. 25	1080	930	11	45	71	369	作机械性能要求 很高的大断面零 件
850 油	6 <b>00</b> 水,油	25	980	835	12	55	78	269	作高强度零件,如 航空发动机轴,在 <500℃工作的喷 气发动机承载零件

表 7-4 常用弹簧钢的

	С	Mn	Si	Cr	其他
65	0.62~0.70	0.50~0.80	$0.17 \sim 0.37$	≤0.25	
70	0.62~0.75	0.50~0.80	$0.17 \sim 0.37$	≤0.25	
85	$0.82 \sim 0.90$	$0.50 \sim 0.80$	$0.17 \sim 0.37$	≤0.25	
65Mn	0.62~0.70	0.90~1.20	0.17~0.37	≤0.25	
55Si2Mn	0.52~0.65	$0.60 \sim 0.90$	1.50~2.00	≤0.35	
60Si2Mn	0.56~0.64	$0.60 \sim 0.90$	1.50~2.00	≤0.35	
55Si2MnB	0.52~0.60	0.60~0.90	1.50~2.00	≤0.35	B0.0005 ~0.004
60Si2CrA	0.56~0.64	0.40~0.70	1.40~1.80	0.70~1.00	400
60Si2CrVA	0.56~0.64	0.40~0.70	1.40~1.80	0.90~1.20	V0.1~0.2
50CrVA	0.46~0.54	0.50~0.80	0.17~0.37	0.80~1.10	
55CrMnA	0.52~0.60	0.65~0.95	0.17~0.37	0.65~0.95	V0.1~0.2

主要成分 w/%

牌号、成分、热处理、性能及用途 热处理 机械性

热处	:理		机械性	应用范围		
淬火/℃	回火/℃	R <sub>eH</sub> /MPa	R <sub>m</sub> ∧MPa	A <sub>11.1</sub> /%	Z/%	
840(油)	500	800	1000	9	35	松后 /16 - 的 山道
830(油)	480	850	1050	8	30	截面<15mm 的小弹
820(油)	_ 480	1000	1150	6	30	再
830(油) 🤍	540	800	1000	8	30	
870(油或水)	480	1200	1300	6	30	截面≤25mm 的弹簧,
870(油)	480	1200	1300	5	25	酸面 25mm 的异黄, 例如车箱缓冲卷簧
870(油)	480	1200	1300	6	30	
870(油)	420	1600	1800	$\delta_{\scriptscriptstyle 5}$	20	
67 <b>0</b> (7四)	420	1000	1800	6	20	截面≤30mm 的重要
850(油)	410	1700	1900	$\delta_{\scriptscriptstyle 5}$	20	弹簧,
650(4µI)	410	1700	1900	6	20	例如小型汽车、载重车
850(油)	500	1150	1300	$\delta_{\scriptscriptstyle 5}$	40	板簧,
υσο(1μ1)	300	1150	1500	9	10	扭杆簧, 低于 350℃的
850(油)	500	$\sigma_{\scriptscriptstyle 0.2}$	1250	$\delta_{\scriptscriptstyle 5}$	35	耐热弹簧
050(1Щ)	500	1100	1250	6	33	

表 7-5 滚珠轴

			主要	<b>E化学成分</b>	w/%	_
钢号	С	Cr	Si	Mn	V	N
GCr4	0.95~ 1.05	0.35~ 0.50	0.15~ 0.30	0.15~ 0.30		
GCr15	0.95~ 1.05	1.40~ 1.65	0.15~ 0.35	0.25~ 0.45		
GCr15SiMn	0.95~ 1.05	1.40~ 1.65	0.45~ 0.75	0.95~ 1.25		
*GMnMoVRE	0.95~ 1.05		0.15~ 0.40	1.10~ 1.40	0.15~	0.4
*GSiMoMnV	0.95~ 1.10		0.45~ 0.65	0.75~	0.2~ 0.3	0.2

# **《**钢的钢号、成分、热处理和用途

		热处	理规范及	性能	主要
)	RE	淬火/℃	回火/℃	回火后 /HRC	用途
		800~ N	150~ 170	62~66	<100mm 的滚珠、滚柱和滚针
	20	820~ 840	150~ 160	62~66	与 GCr9SiMn 同
Š	39	820~ 840	170~ 200	>60	壁厚≥14mm, 外径 250mm 的套圈。 直径 20mm~200mm 的钢球。其他 同 GCr15
~	0.05~0.01	770~ 810	170±5	≥62	代 GCr15 用于军工和民用方面的轴承
~		780~> 820	175~ 200	≥62	

				14.3	אין איז דר את -	%	
类别	钢号	С	Mn	Si	Cr	w	V
/cr	9SiCr	0.85~ 0.95	0.30~ 0.60	1.20~ 1.60	0.95~ 1.25		
低合金刃	Cr2	0.95~ 1.10	≤0.40	≤0.40	1.30~ 1.65		N
列具	2MnC:	0.75~	0.8~	0.3~		- 33	

1.1

≤0.4

 $0.10 \sim$ 

0.40

0.15~

0.40

 $0.15 \sim$ 

0.40

0.6

≤0.4

0.20~

0.40

0.20~

0.45

 $0.20 \sim$ 

0.45

0.1~

3.80~

4.40

3.80~

4.40

3.75~

4.50

0.8~1.2

17.50-1

9.00

5.50~6.

75

5.00~6.

75

1.00

1.4

1.75

2.20

2.25

2.7

8MnSi

W

W18Cr4V(18

4-1)

W6Mo5Cr-4

V2(6-5-4-2)

W6Mo5-Cr4

V3(6-5-4-3)

0.85

1.05~

1.25

0.70~

0.80

 $0.80 \sim$ 

1.00~

1.10

0.90

钢

高

速 钢

**网和高速钢的牌号、成分、热处理及用途** 

			热处	理		
		淬火	1		火	
Мо	淬火加 热温度 /℃	冷却介质	硬度 /HRC	回火温度 /℃	硬度	应用举例
8	860	油	≥62	180~200	60~62	板牙、丝锥、钻头、铰刀、 齿轮铣刀、冷冲模、冷轧 辊等
85	830~ 860	油	≥62	150~170	61~63	车刀、铣刀、插刀、铰刀 等。测量工具、样板等。 凸轮销、冷轧辊等
	800~ 820	油	≥65	150~160	64~65	慢速切削的刀具如铣刀、 车刀、刨刀等;各种量规 与块规等
	840~ 860	油	≥62	130~140	62~65	各种量规与块规等
V	1270~ 1285	油	≥63	550~ 570(三次)	≥63	制造一般高速切削用车刀,刨刀、钻头、铣刀等
4.75 ~ 5.50	1210~ 1230	油	≥63	540~ 560(三次)	≥63	制造要求耐磨性和韧性 很好配合的切削刀具,如 丝锥、钻头等;并适合于 采用轧制、扭制热变形加 工成形新工艺制造钻头
4.75 ~ 6.50	1200~ 1220	油	≥63	540~ 560(三次)	≥64	制造要求耐磨性和热硬性较高的,耐磨性和韧性较好配合的,形状稍为复杂的刀具,如拉刀、铣刀等

表 7-7 常用冷作模具钢和

钢号						_
ב נית	С		Si			
9Mn2V	0.85~0.95		≤0.	40	1.7	7(
CrWMn	0.90~1.05		≤0.	40	3.0	30
Cr12	2.00~2.30		≤0.	40		<
Cr12MoV	1.45~1.70		≤0.	40		<
Cr4W2MoV	1.12~1.25		0.40~	0.70		<
6W6Mo5Cr4V	0.55~0.65		≤0.	40		<
4CrW2Si	0.35~0.45	0.35~0.45 0.80~		1.10	_ /	9
6CrW2Si	0.55~0.65		0.50~	0.80	<1	<
<i>t</i> a =	退	火		, a Y	/   淬	9
钢号	温度/℃	7	更度/HB	温度	/°C	Ī
9Mn2V	750~770		≤229 1	780~	-820	Ī
CrWMn	760~709	1	90~230	820~	-840	Ť
Cr12	870~900	2	207~255 95		1000	Ī
Cr12MoV	850~870	2	07~255	1020~	-1040	Ī
				1115~	-1130	1
						+

850~870

850~870

710~740

 $700 \sim 730$ 

240~255

179~229

179~217

229~285

980~1000

1020~1040

1180~1200 860~900

Cr4W2MoV

6W6Mo5Cr4V

4CrW2Si

6CrW2Si

讨冲击工具用钢的牌号、成分、热处理及用途

	化学成分 w/%				
ln	Cr	Мо		W	V
~2.00					0.10~0.25
~1.10	0.9~1.20			1.20~1.60	
).40	.11.50~13.50				0.15~0.30
.40 🌶	11.00~12.50	0.40~0.60	)		0.80~1.10
0.40	3.50~4.00	0.80~1.20	)	1.90~2.60	0.70~1.10
0.60	3.70~4.30 4.50~		)	6.00~7.00	
0.40	1.00~1.30			2.00~2.50	
0.40	1.00~1.30			2.20~2.70	
		回火	用途举例		
冷却介质	温度/℃	硬度/HRC		ניק	
油	150~200	60~62	滚	丝模、冷冲模、冷厂	<b>玉模、塑料模</b>
油	140~160	62~65	冷	冲模、塑料模	
油	200~450	58~64	冷	冲模、拉延模、压印	印模、滚丝模
油	150~425	55~63	冷	冲模, 压印模, 冷银	敦模、冷挤压模
硝盐	510~520	60~62	零	件模、拉延模	
油	260~300	>60	代	Cr12MoV 钢	
硝 盐	500~540	60~62			
油或硝盐	560~580	60~63	冷	挤压模(钢件、硬铝	件)
油	200~250	53~56	剪	刀、切片冲头(耐冲	击 L具用钢)
油	200~250	53~56	前	刀、切片冲头(耐冲	去工具田銀い

表 7-8 常用热作

钢号			
144 P	С	Si	Mn
5CrMnMo	0.50~0.60	0.25~0.60	1.20~1.60
5CrNiMo	0.50~0.60	≤0.40	0.50~0.80
4Cr5MoSiV	0.33~0.42	0.80~1.20	0.20~0.50
3Cr3Mo3W2V	0.32~0.42	0.60~0.90	≤0.65
5Cr4W5Mo2V	0.40~0.50	≤0.40	≤0.40
3Cr2Mo	0.28~0.40	0.20~0.80	0.60~1.00
3Cr2MnNiMo	0.32~0.40	0.20~0.40	1.10~1.50
40.0	退	火	17.1.
钢号	温度/℃	硬度/HB	温度/℃
5CrMnMo	780~800	197~241	830~850
5CrNiMo	780~800	197~241	840~860
4Cr5MoSiV	840~900	109~229	1000~1025
3Cr3Mo3V	845~900	1	1010~1040
5Cr4W5Mo2V	850~870	200~230	1130~1140

# 莫具钢的牌号、成分、热处理及用途

化学原	<b>艾分 w/%</b>			
Cr	Mo 🔿	W	V	其他
0.60~0.90	.0.15~0.30			
0.50~0.80	0.15~0.30			Ni1.40~1.80
4.75~5.50	1.10~1.60		0.30~0.50	
2.80~3.30	2.50~3.00	1.20~1.80	0.80~1.20	
3.40~4.40	1.50~2.10	4.50~5.30	10	
1.40~2.00	0.30~0.55			Ni0.85~1.15
1.70~2.00	0.25~0.40			Ni0.85~1.15
K		1火		224 ITsl
冷却介质	温度/℃	硬度/HRC	Hiz	<b>注举例</b>
油	490~640	30~47	中型锻模	
油	490~660	30~47	大型锻模(模高	>400mm)
油	540~650	40~54	热镦、压铸、热	热挤压和精锻模
空气	550~600	40~54	热镦模	
油	600~630	50~56	热镦模、温挤厂	<b>玉模</b>

表 7-9 不锈钢的

-				
类		化学成	分 w/%	
别	钢号	С	Cr	热处理
	10.12	-0.15	11.5~	950℃~1000℃油或水淬
	1Cr13	≤0.15	13.5	700℃~750℃ 快冷回火
	20.12	0.16~	10- 14	920℃~980℃油或水淬
	2Cr13	0.25	12~14	600℃~750℃ 快冷回火
ц	26.12	0.26~	10 - 14	920℃~980℃油淬
	3Cr13	0.35	12~14	600℃~750℃ 快冷回火
氏体型	4Cr13	0.36~ 0.45	12~14	1050℃~1100℃油或水淬 200℃~300℃空冷回火
	9Cr18	0.90~ 1.00	17~19	1000℃~1050℃油淬 200℃~300℃油、空冷回火
铁素体型	1Cr17	≤0.12	16~18	780℃~850℃空冷
			1.7	

、成分、热处理、性能及用涂

牌号、成	分、热处理	、性能及	用途					
		力学性的	能					
R <sub>m</sub> /MPa	R <sub>p0.2</sub> /MPa	A 1%	Z/%	A <sub>K</sub> /J	HRC	特性及用途		
≥540	≥345	≥≥25	≥55	≥78		制作能抗弱腐蚀性介质、能 承受冲击载荷的零件,如汽		
≥635″	≥440	≥20	≥50	≥63		轮机叶片、水压机阀、结架、螺栓、螺帽等		
≥735	≥540	≥12	≥40	≥24	48			
					50	制作具有较高硬度和耐磨性 的医疗工具、量具、滚珠轴 承等		
					55	不锈切片机械刃具、剪切刃 具、手术刀片、高耐磨、耐 蚀件		
≥450	205	≥22	≥50			制作硝酸 工厂设备,如吸收 塔、热交换器、酸槽、输送 管道,以及食品 工厂设备等		

				化学成分	} w/%	
类别	钢号	С	Cr	Ni	Ti	其他
	80Cr1Ni9	≤0.07	17~1	8~12		
奥氏体	1Cr18Ni9	≤0.15	17~19	8~12		
型	0Cr18Ni10Ti 1Cr18Ni9Ti	≤0.08 ≤0.12	17~19 17~19		≥5×w <sub>c</sub> 5×(w <sub>c</sub> 0.02)~0.8	100
奥奥氏	0Cr26Ni5Mo2	≤0.08	23~28	3~6		Mol∼3
体铁素体型	1Cr18Ni11- Si4AlTi	0.10~ 0.18	17.5~ 19.5	10~12		Si3.4~4.0 Al0.1~0 Ti0.4~0.

		,	力学性能	Ē					
热处理	/MP	/MP	A/%	Z/%	HBW	特性及用途			
1010℃~1150℃ 水淬(固溶处理)	≥520	≥205	≥40	≥60	≥187	具有良好的耐蚀及耐晶间腐蚀性能,为化学 工业用的良好耐蚀材料			
1010℃~1150℃ 水淬(周溶处理)	≥520	≥205	≥40	≥60	≥187	制作耐硝酸、冷磷酸、 有机酸及盐、碱溶液腐 蚀的设备零件			
920℃~1150℃ 水淬(固溶处理)	≥520	≥205	≥40	≥50	≥187	耐酸容器及设备衬里, 输送管道等设备和零件,抗磁仪表,医疗器械,具有较好的耐晶间 腐蚀性			
950℃~1100℃ 水或空淬	≥590	≥390	≥18	≥40	≥277	硝酸及硝铵 E业设备 及管道,尿素液蒸发部 分设备及管道			
930℃~1150℃ 水淬	≥715	≥440	≥25	≥40		尿素及维尼龙生产的 设备及零件,其他化 工、化肥等部门的设备 及零件			

类

珠

光 体

型

奥

氏

体

펜

15CrMo

12CrMoV

1Cr18Ni9Ti

4Cr14Ni14W2Mo

2Cr21Ni12N

别	拟写	С	Si	Mn	Ni	Cr	Λ
LI <sub>J</sub>	4Cr9Si2	0.35~ 0.50	2.00~ 3.00	≤0.70	≤0.60	8~10	
氏体型	4Cr10Si2Mo	0.35~ 0.45	1.90~ 2.60	≤0.70	€0.60	9.0~ 10.5	0.7
	1Cr13	≤0.15	≤1.00	≤1.00	≤0.60	11.5~ 13.5	
TH-	140.14	0.12~	0.17~	0.40~.	1 8	0.8~	0.4

0.37

0.17~

0.37

≤1.00

≤0.80

0.75~

25

0.70

0.40~

0.70

≤2.00

≤0.70

1.0~

1.6

8.00~

11.00

13.00~

15.00

10.50~

12.50

0.18

 $0.08 \sim$ 

0.15

≤0.12

 $0.40 \sim$ 

0.50

 $0.15 \sim$ 

0.28

5~ 50	2.00~ 3.00	≤0.70	≤0.60	8~10	

1.10 0

0.60 0

17.00~

19.00

13.00~

15.00 0

20~22

0.2  $0.40 \sim$ 

0.2

			部分	分力学性	能			
10	其他	热处理温度/℃	<i>R</i> <sub>p0 2</sub> /MPa ≥	R <sub>m</sub> /MPa ≽	НВ	用途		
	2	淬火 1020~1040 油冷 回火 700~780 油冷	590	885		有较高的热强性,作 内燃机进气阀,轻负 荷发动机的排气阀		
0~ 90	8	淬火 1010~1040 油冷 回火 720~760 空冷	685	885		有较高的热强性,作 内燃机进气阀,轻负 荷发动机的排气阀		
		淬火 950~1000 油冷 回火 700~750 快冷	345	540	≥159	作 800℃以下耐氧化 用部件		
0~ 55	3	正火 900~950 空冷 回火 630~700 空冷				≤540℃锅炉受热管 子、垫瀏等		
5~ 35	V:0.15 ~0.30	正火 960~980 空冷 回火 700~760 空冷				≤570℃的各种过热器管,导管和相应的 锻件		
	Ti:0.8	固溶处理 1000~1100 快冷	206	502	187	<610℃锅炉和汽轮机 过热管道、构件等		
5~ 40	W:2.00 ∼2.75	固溶处理 820~850 快冷	314	706	248	500~600℃超高参数 锅炉和汽轮机零件		
	N0.15 ~0.30	固溶 1050~1150 快冷 时效 750~800 空冷	430	820	≤269	以抗氧化为主的汽油 及柴油机用排气阀		

# 第9章

# 有色金属及合金

# 中心 数学技术

通常把较及其合金(铜、铸铁)称为黑色金属,而黑色金属以外的 所有金属则为有色金属。与黑色金属相比,有色金属有许多优良的特 性,例如铝、镁、铁等金属及其合金具有密度小,比强度(强度)需度) 商的特点。在航空航天。汽车、船舶和军事领域中应用十分广泛;银、 铜、金(包括铝)等金属及其合金具有优良的导电性和导热性、是电器 《表和通信领域不可缺少的材料;钨、钼、钽、铌等金属及其合金熔 点高。是制造耐高温零件及电真空元件的理想材料;钦及其合金层理 想的研验材料等。本章主要介绍目前工程中广泛应用的铝、铜及其合 金以及轴承合金。

# () ####D

本章让学生了解铝合金时效怪化原理和滑动轴承合金的组织特 镇、熟悉常用铝合金、铜合金、滑动轴承合金的牌号、性能、强化 对法及用途。



# 9.1 铝及铝合金

铝及铝合金在1业上是仅次于钢的一种重要金属,也是应用最广泛的一种有色金属。

#### 9.1.1 工业纯铝

「业上使用的纯铝呈银白色,具有面心立方晶格, 无同素异构转变。熔点 660℃, 密度为 2.7g cm³, 除 Mg 和 Be 外, Al 是工程金属中最轻的。纯铝的导电性、导热性好, 仅次 扩金(Au)、铜(Cu)和银(Ag)。纯铝与氧的杂和力很大, 在空气中其表面能生成, 层致密的 Al₂O₃ 薄膜, 隔绝空气, 故在人气中有良好的耐蚀性。纯铝强度、硬度很低, 塑性很高, 可铸造、压力加工、机械加工成各种形状, 并且无低温脆性、无磁性。冷变形强化可提高其强度,但塑性会有所降低。纯铝闪强度低, 一般不作结构材料使用。适宜制作电线、电缆及对强度要水不高的用品和器皿。

丁业纯铝通常含有 Fe、Si、Cu、Zn 等杂质,是由于治炼原料铁钒上带入的。杂质含量越多,其导电性、导热性、耐蚀性及塑性越差。

纯铝按纯度可分为3类。

- (1) 工业纯铝。纯度为 98.0% ~ 99.0%, 川牌 写有 L \ L2、L3、…、L7 等(对应的新牌 号为 1070、1060、1050、…)。L 是铝的汉语拼音字首,其后数字越大,纯度越低。
  - L1、L2、L3: 用于高导电体、电缆、导电机件和防腐机械。
  - L4、L5、L6: 用于器皿、管材、棒材、型材和铆钉等。
  - L7: 用于日用品。
- (2) 工业高纯铝。纯度为 98.85%~99.9%。旧牌号有 LG1、LG2、…、LG5 等(对应的 新牌号为 1A85、1A90、…、1A99)。用于制造智谱、包铝及冶炼铝合金的原料。
- (3) 高纯铅。纯度为 99.93% ~ 99.99%, 牌号有 L01、L02、L03、L04 等。数字越大, 纯度越高。上要用于特殊化学机械、电容器片和科学研究等。

# 9.1.2 铝合金

纯铝的强度低,不宜用来制作承受载荷的结构零件。向铝中加入适量的 Si、Cu、Mg、 Mn 等合金元素, 进行固溶强化和第二相强化而得到铝合金, 其强度比纯铝高几倍, 并保持 结铝的特件。

#### 1. 铝合金的分类

二元铝合金 一般按其晶相图结晶, 如图 9.1 所示。

根据铝合金的成分和12特点可把铝合金分为变形铝合金和铸造铝合金。

(1) 变形铝合金。由图 9.1 可知, 凡成分在 D点以左的合金, 加热时能形成单相  $\alpha$  固溶体组织, 具有良好的塑性, 适于压力加工, 故称变形铝合金。

变形铝合金又可分为两类:成分在F点以左的合金,在加热过程中,始终处于单相固落体状态,成分不随温度变化,称为热处理不能强化的铝合金;成分在F点与D点之间的铝合金,其固溶体成分随温度变化,称为热处理能强化的铝合金。



(2) 铸造铝合金。成分在 D'点以右的铝合金,具有共晶组织、塑性较差,但熔点低, 油动性好、活于铸造、故称铸造铝合金。

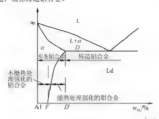


图 9.1 二元铝合金相图

### 2. 铝合金的强化方法

铝合金可以通过冷加工和热处理的方法进行强化,铝合金的种类不同,强化方法也不 ·样。

(1) 不可热处理强化的形变铝合金。这类铝合金在固态范围内加热、冷却都不会产生相变,因而只能用冷加工方法进行形变强化,如冷轧、压延等。

(2) 可热处理强化的形变铝合金。这类铝合金即可进行形变强化, 又可进行热处理强化。基热处理的方法是完固溶处理, 然后进行时效处理。

将铝合金加热到单相区某 温度, 经保温, 使第二相溶入α中, 形成均匀的单和α固溶体, 随后迅速水冷, 使第二相米不及从α固溶体中折出, 在室温下得到过饱和的α固溶体。这种处理方法称为固溶热处理。

固溶后的铝合金强度和硬度并定则显提高。且获得的过饱和固溶体是不稳定的组织, 在室器上放置。段时间后4~5 大)或低温加速时,第二相从中缓慢折出,便介金的强度和 破度明显提高。这种固溶处理后的铅合金,随时间延长而发生硬化的现象, 称为时效即时 效强化。在室器下进行的时效解有线时效, 在加热的条件下进行的时效称, 1.时效。

#### 9.1.3 常用铝合金

铝合金由于比强度高,用它代替某些钢铁材料,可减轻机械产品的质量,因此,铝合 金在机械、电子、化1、仪表、航空航人等部门得到了广泛的应用。铝合金分为变形铝合 金和铸造铝合金两大类。

# 1. 变形铝合金

变形铝合金根据其特点和用途可分为防锈铝合金(LF)、硬铝合金(LY)、超硬铝合金(LC) 及银铝合金(LD)。 其代号分别用 LF、LY、LC、LD 加数字を表示。 其中数字为顺序号。 例如 LF5、LY12、LC4、LD5。 按 GB/T 16474-1996 规定, 变形铝合金采用四位数字体系表达 牌号。 牌号的第一位数字是依主要合金元素 Cu、Mn、Si、Mg、Mg\*Si、Zn、其他元素顺





序表示铝及铝合金的组别。第二组数字或字母表示纯铝或铝合金的改型情况,字母 A 表示 原始纯铝,数字 0 表示原始合金, B~Y或 1~9 表示改型情况。牌号最后两位数字用以标 识同一组中不同的铝合金、纯铝则表示铝的最低质量分数(%)。

常用变形铝合金的代号、牌号、成分、力学性能及用途见表 9-1。

表 9-1 常用变形铝合金代号、牌号、成分、力学性能及用途(GB/T 3190-1996)

					化学成	分(质	■分类	(1)/%	处理	カ	学性能	ŧΣ	
类别	[1]	牌号	代号	Cu	Mg	Mn	Zn	其他	状态	R <sub>m</sub> /	A/%	HBW	用途举例
不热处强	锈	5A05	LF5	0.1	4.8~ 5.5	0.3~ 0.6	0.2	w <sub>Si</sub> 0.5 w <sub>Fe</sub> 0.5	М	280	20	70	焊接油箱、油管、焊 条、铆钉以及中等载 荷零件及制品
化的铝合		3A21	LF21	0.2	0.05	1.0~	0.1	w <sub>52</sub> =0.6 w <sub>T1</sub> =0.15 wFe=0.7	М	130	20	3.0	焊接油箱、油管、焊 条、铆钉以及轻载荷 零件及制品
能热	砂	2A01	LYI	2.2~ 3.0	0.2~ 0.5	0.2	0.10	w <sub>tc</sub> 0.5 w <sub>tc</sub> 0.15 w <sub>Ec</sub> 0.5	线材 CZ	300	24	70	正作溫度不超过 100℃的结构用中等 强度铆钉
	台 金	2A11	LYII	3.8~ 4.8	0.4~ 0.8	0.4. ~ 0.8	0.3	w <sub>St</sub> 0.7 w <sub>Fe</sub> 0.7 w <sub>Nt</sub> 0.1 w <sub>Ti</sub> ≈0.15	板材 CZ	420	18	100	中等强度结构零件, 如青架、模锻的固定 接头、支柱、螺旋桨 浆叶片、局部镦粗的 零件、螺栓和铆钉
	硬铝合金	2A12	LYI2	3.8~ 4.9	1.2~	0.3~ 0.9	0.3	w <sub>St</sub> 0.5 w <sub>Nt</sub> 0.1 w <sub>Tt</sub> =0.15 w <sub>Fe</sub> =0.5	板材 CZ	470	17	105	高强度结构零件, 女 骨架、蒙皮、隔框、 肋、梁、铆钉等在 150℃以下工作的零 们
能处强的合	超硬铝合金	7A04	LC4	1.4 ~ 2.0	1.8 ~ 2.8	0.2~ 0.6	5.0 ~ 7.0	w <sub>Si</sub> =0 5 w <sub>Fe</sub> -0.5 w <sub>Cr</sub> -0 1 ~0 25	cs	600	12	150	结构中主要受力件, 如飞机大梁、桁架、 加强框、蒙皮、接头 及起落架
		2A50	LD5	1.8~ 2.6	0.4 ~ 0.8	0.4~ 0.8	0.3	w <sub>St</sub> =0.7 ~1.2	CS	420	13	105	形状复杂中等强度的 锻件及模锻件
	锻铝合金	2A70	LD7	1.9 ~ 2.5	1.4~	0.2	0.3	$w_{Ti}=0.02$ $\sim 0.1$ $w_{Ni}=0.9$ $\sim 1.5$ $w_{Fe}=0.9$ $\sim 1.5$	CS	415	13	120	內燃机活塞、高温 ト 工作的复杂锻件、基 材,可作高温 下工作 的结构件

注: ① M---包铝板 材退火状态; CZ---包铝板材淬火 自然时效状态; CS---包铝板材人 L 时效 状态。

② 防锈铝合金为退火状态指标; 硬铝合金为(淬火+自然时效)状态指标; 超硬铝合金为(淬火、人工时 效)状态指标; 锻铝合金为(淬火+人工时效)状态指标。





#### 2. 铸造铝合金

用来制作铸件的铝合金称为铸造铝合金。按主加合金元素的不同,铸造铝合金可分为 Al-Si 系、Al-Cu 系、Al-Mg 系、Al-Zn 系等 4 类。为了使合金具有良如的铸造性能和足够 的强度,合金中要有适量的低熔点共晶组织。因此,它的合金元素含量比变形铝合金要多 些,其合金元素点量分数可达 8%~25%。

铸造铝合金的代号由 "ZL+一位阿拉伯数字"组成。"ZL"是"铸铝" 字汉语拼音 字首, 其后第 位数字表示合金系列, 如1、2、3、4 分别表示铝硅、铝铜、铝镁、铝锌系 观合金: 第一、一位数字表示顺序号。例如,ZLi02 表示铝硅系 02 号铸造铝合金。若为优 原合金在代号后加"A", 压转合金在牌号前面深以字母"YZ"。

铸造铝合金的牌号是由"Z+基体金属的化学元素符号+合金元素符号+数字"组成。

其中, "Z"是"铸"字汉语拼音字首,合金元素符号后的数字是以名义百分数表示的该元素的质量分数。例如: ZAISiI2表示 w≈≈12%的铸造铝合金。

(1) 铝硅合金。铸造铝硅合金(又称硅铝明)。由于具有良好的力学性能、耐蚀性和铸造性能、所以基应用最广泛的铸造铝合金。

硅铝明的含硅量 般为 10%~13%。铸造后几乎个部得到共晶组织,因此,具有良好的铸造性能。由于共晶体由相大针状硅晶体和固溶体构成、故强度低、脆性人、若在浇注前向合金溶液中加入占合金重量 2%~3%的钠盐(2/3Na+1/3NaCl),进行变质处理,则能组化合金的组织,提高合金的强度和塑性。

由于硅石铝中的溶解度很小,硅铝明不能进行热处理强化。如向合金中加入能形成强 化相的铜、铁等元素,则合金除能进行变质处理外,还能进行淬火时效。因而,可以显著 提高硅铝明的强度。

- (2) 铝铜合金、铸造铝铜合金具有较高的强度和耐热性。但铸造性能和耐蚀性较差。 因此主要用于要求高强度和高温(300℃以下)条件下工作。且外形不太复杂使于铸造的 零件。
- (3) 铝镁合金。铸造铝镁合金的耐蚀性好、强度高、密度小(2.55g/cm²), 包铸造性能不好, 耐热性低。该合金可以进行淬火时效处理。主要用于制造能承受冲击载荷、可在腐蚀介质中工作的、外形不太复杂便于铸造的零件。
- (4) 铝锌合金。铸造铝锌合金价格便宜、铸造性能优良,经变质处理和时效处理后强度较高,但耐蚀性差,热裂倾向人。常用于制造汽车、拖拉机、发动机零件、形状复杂的位器零件和医疗器械等。

常用铸造铝合金的牌号、化学成分、力学性能及用途见表 9-2。

表 9-2 常用铸造铝合金的牌号(代号)、成分、力学性能及用途(GB/T 1173-1995)

			化学成分(质量分数)/%						处玛	状态	J.	学性	能	
类别	牌号	代号 Cu M		Mg	Mn	Zn	其他	Cu	铸造	热处理*	R <sub>m</sub> /MPa	A/%	нв₩	用途举例
铝矿合金	ZAISi12	ZL102	10.0					余量	S B J B S B	F F T2	143 153 133	4 2 4	50	形状复杂、低载 的薄壁零件,如 仪表、水泵壳体,
			13.0						J	T2	143	3	50	船舶零件等



														续表
				化学	成分(月	5量分	}数)/%		处理	状态	1	学性	能	
类别	牌号	代号	Si	Cu	Mg	Mn	其他	AI	铸造	热处理。	R <sub>m</sub> /MPa	A/%	HBW	用途举例
	ZAIS15 Cul Mg	ZL105	4.5~ 5.5	1.0~ 1.5	0.4~ 0.6			余量	J	T5 T7	231 173	0.5	70 65	□作温度 225℃ 以下的发动机自 轴箱、汽缸体、 盖等
铝铜 合金	ZAlCu 5Mn	ZL201		4.5 ~ 5.3		0.6 ~ 1.0	w <sub>Ti</sub> ·0.1 5 ∼0.35	余量	s s	T4 T5	290 330	3 4	90	正作温度小于 300℃的零件,如 内燃机汽缸头、 活塞
针铁	ZAIMg 10	ZL301			9.5~ 11.5			余量	s	T4	280	, F6	20	承受冲击裁荷, 在人气或海水中
个企	ZAIMg 5Si1	71.303	0.8 ~ 0.3		4.5~ 5.5	0.1		余量	S J	F .	143	1	55	1.作的零件,如 水上飞机、舰船 配件
	ZAlZn 11Sı7	ZI 401	6.0~ 8.0		0.1~ 0.3		$w_{Z_n} = 9.0$ $\sim 13.0$	余量	-	ŤΙ	241	1.5	90	承受高鄰裁荷或
铝 锌 介金	ZAIZn 6Mg	ZL402			0.5~ 0,63°		$u_{C_1} = 0.4$ $\sim 0.6$ $w_{Z_0} = 5.0$ $\sim 6.5$ $u_{T_1} = 0.1$	余量	3	TI.	231	4	70	冲击载荷,不能 进行热处理的铸 件,如汽车、仪 表零件、医疗器 械等

月:① J——金属型: S——砂型: B——变质处理。

# 9.2 铜及铜合金

在有色金属中, 铜的产量仅次于铝。铜及其合金在我国有着悠久的使用历史, 而且范 围很广。

# 9.2.1 工业纯铜

「业纯铜呈玫瑰红色,但容易和氧化合。表面形成氧化铜薄膜后,外砚呈紫红色,故 又称紫铜。纯铜具有面心立方晶格,无回素异晶转变。密度为 8.9g/cm<sup>1</sup>, 熔点为 1083°C。 与电性和导热性良好,导电性仅次于银居第二位,并具有抗磁性。在气和液水中有良好 的耐酸蚀性能,强度、硬度不高,塑性、韧性、焊接性及低温力学性能良好,适宜进行各 种冷热加 1。冷变形强化后。会使塑性明显降低,导电性略微降低。1 业纯铜中常含有微



② F 铸态: T1 人工时效: T2 退火: T4 固溶处理后自然时效: T5 固溶处理+不完全人工时效: T6 固溶处理+完全人工时效: T7 固溶处理+稳定化处理。



量的杂质元素, 会降低纯铜的导电性, 使铜出现热脆性和冷脆性。

压力加工工业纯铜代号有 T1、T2、T3、T4 四种。数字越大,表示铜的纯度越低。

# 9.2.2 黄铜

黄铜是以 Zn 为主加元素的铜合金, 黄铜按成分分为普通黄铜和特殊黄铜; 按加 L 方式 分为加 L 黄铜和铸造黄铜。

# 1. 普通黄铜(铜锌二元合金)

# 1) 普通黄铜的代号及牌号

普通黄铜中的加 I 黄铜,其代号由"H+数字"组成。其中"H"是"黄"字汉语拼音 字首、数字是以名义自分数表示的 Cu 的质量分数 如 H62 表示 Cu 的平均质量分数为 62%, 其余为 Zn 的普通频明。普通黄铜中的铸造黄铜,其牌号表示法是由"Z+Cu+合金元素符号 数字"组成。其中,"Z"是"铸"字汉语拼音字首。合金元素符号后的数字是以名义百 分数表示的该元素的质量分数。如 ZCuZn38,其含义是 wz≈38%。其余为 Cu 的铸造黄铜。

# 2) Zn 的质量分数的影响

普通黃綱是铜锌 元介金,Zn 的质量分数对黄铜的组织和性能的影响如图 9.2 所示。在"衡状态下,当  $w_{2n}$ < 32%时,Zn 个部溶于铜中。室温下形成单相  $\alpha$  陨溶体,强度和塑性都随 Zn 的质量分数的增加而提高,适于冷变形加 1 " $1 w_{2n}$ = 32%时,现代最高。当  $w_{2n}$ > 32%时,其室温组织为  $\alpha$  固溶体中少量绿血胞的  $\beta$ "相,塑性开始下降,不宜冷变形加工,但高温下塑性好,可进行独变形加工。" $1 w_{2n}$ = 40%~45%时,强度最高。当  $w_{2n}$ > 45%时,强度最高。当  $w_{2n}$ > 45%时,其包全部为  $\beta$  相,塑性和强度均急调下降。在 1 也上已无实用价值。

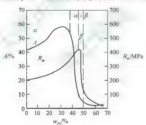


图 9.2 锌对黄铜力学性能的影响

### 2. 特殊黄铜

特殊黃銅是在銅锌的基础上加入 Pb、Al、Sn、Mn、Si 等元素后形成的铜合金,并相 应称之为铅黄铜、铝黄铜、锡黄铜等。它们具有比普通黄铜更高的强度、硬度、耐蚀性和 良好的转造性能。





# 1) 特殊黄铜的代号及牌号

加工特殊黄铜代号由"H·合金元素符号(Zn除外)+数字一数字"组成。其中"H"是"黄" 字汉清拼音字首、第 组数字是以名义百分数表示的 Cu 的质量分数、第 组数字是以名 义自分数表示的主添加合金元素的质量分数、有明还有第二组数字、用以表示其他元素的 质量分数、如 HSn62-1 表示 w<sub>2</sub>≈62%。w<sub>∞</sub>≈1%。其余为 Zn 的加工锡黄铜。

铸造特殊黄铜的牌号表示法是由 "Z+Cu+合金元素符号+数字"组成。其中,"Z"是"铸"字汉珀拼音字首,合金元素符号后的数字是以名文白分数表示的该元素的质量分数。如 ZCuZn40Mn3Fe1,其含义是  $w_{Zn} \sim 40\%$ 、 $w_{Nm} \approx 3\%$ 、 $w_{Fc} \approx 1\%$ 、其余为 Cu 的铸造特殊苗铜。

# 2) 合金元素的影响

Pb 可改善切削加 L.性和耐磨性; Si 可改善铸造性能,提高强度和耐蚀性; Al 可提高强度、硬度和耐蚀性; Sn、Al、Si、Mn 可提高耐蚀性, 减少应力腐蚀破裂的倾向。

若特殊黃铜中加入的合金元素较少,塑性较高,则称为加工特殊黃铜;加入的合金元 素较多,强度和铸造性能好,则称为铸造特殊黄铜。

常用加工黄铜的代号、成分、性能及用途见表 9-3。

表 9-3 常用加工黄铜的代号、成分、性能及用途(GB/T 5231 2001)

类			化学	成分(质量	分数)/%			カ	学性	能	
奕 别	代号	Cu	Pb	Al	Sn	其他	Zn	R <sub>m</sub> / MPa	A/ %	HBW	用途举例
許通	H96	95.0~97.0	0.03	S.		w <sub>Fe</sub> =0.1 w <sub>Nt</sub> =0.5	余量	450	2		冷凝、散热管, 八 4 水箱带、导电零 件
黄铜	H70	68.5~71.5	0.03			и <sub>гс</sub> =01 и <sub>Ni</sub> 05 и <sub>Ni</sub> =0.5	余量	660	3	150	弹光、造纸用管、 机械 电器零件
11	HPb63 3	62.0~65.0	2.4~3.0				余量	650	4		要求可加工性极高 的钟表、汽车零件
黄铜	HPb59-1	57.0~0.0	0.8~0.9				余量	650	16	140	热冲压及切削加工 零件,如销子、螺 钉、卷片
H	HA167-2.5	66.0~8.0	0.5	2.0~30		w <sub>Fe</sub> =0 6	余量	650	12	1170	海船冷凝器管及其 他耐蚀零件
战削	HAl60-1-1	58.0~1.0		0.7~15		w <sub>Fe</sub> =0 7 ~1 5	余量	750	8	180	齿轮、蜗轮、衬套、 轴及其他耐蚀零件
調曲	HSn90-1	88.0~1.0			0 25 ~0 7		余量	520	5	148	汽车、拖拉机弹性 会管及耐蚀减摩零 件等
铜	HSn62 -1	61.0 ~ 3.0			0.75 ~1.1		余量	700	4		船舶、热电厂中高 温耐蚀冷凝器管



常用铸造黄铜的牌号、成分、性能及用途见表 9-4。

表 9-4 常用铸造黄铜的牌号、成分、性能用涂(GB/T 1176-1987)

		化	学成り	<b>}</b> (质量	分數	<b>₹)</b> /%	铸造	力	学性的	能	
类别	牌号(旧牌号)	Cu	Al	Mn	Si	其他	方法	R <sub>m</sub> /MPa	A/%	HBW	用途举例
普通 铸组 黄铜	ZCuZn38 (ZH62)	60.0~ 63.0				wzn余量	S	285 295	30 30	60 70	·般结构件和耐蚀零件,如法"、阀座、 支架、手柄、螺母等
铸造	ZCuZn25Al6Fe3 Mn3 (ZHA166-6-3-2)	60.0~ 66.0	4.5 ~ 7.0	1.5		w <sub>Fe</sub> =2.0 ~4.0 w <sub>Zn</sub> 余量	S	725 740	10 7	160 170	高强耐磨零件如桥梁 支撑板、螺母、螺杆、 耐磨板、蜗轮等
智 街	ZCuZn31A12 (ZHA167-2.5)	66.0 ~ 68.0	2.0 ~ 3.0			wzn余量	S	295 390	12	80 90	适于压力铸造零件, 如电动机、仪表等用 铸件、耐蚀零件
	ZCuZn38Mn2Pb2 (ZHMn58=2=2)	57.0~ 60.0		1.5 ~ 2.5		wpb 1.5 ~ 2.5 wza 余量	S J	245 345	10 18	70 70	股用途的结构件, 如套筒、被套、轴瓦、 滑块等

注:括号内材料牌号为旧标准(GB 1176-1974)牌号。\`

# 9.2.3 青铜

# 1. 青铜的分类和牌号

除黄铜和订铜以外的其他铜合金称为青铜。常见的如锡青铜、铝青铜、铍青铜等。按 生产方式,可分为加工青铜和铸造青铜。

加工者制的代号由 "Q~第一个上加元素符号+數字—数字" 组成。其中"Q"是"青" 字沒貼排字字首、第一组數字是以名文百分数表示的第一个上加元素的质量分数。第二组 数字是以名文百分数表示的其他合金元素的质量分数。例如,QSn4-3 表示平均 w<sub>5n</sub>~4%、 w<sub>7n</sub>~3%。其余为 Cu 的加工制者制。

铸造青铜的牌号表示法是由"Z+Cu+合金元素符号+数字"组成。其中"Z"是"铸"字汉语拼音字首,合金元素符号后的数字是以名义百分数表示的该元素的质量分数。例如: ZCuSn10Pb1,表示平均 wso≈10%、wm≈1%,其余为铜的转造锡青铜。

#### 2. 锡青铜

锡青铜的铸造收缩率很小, 适上铸造外形及尺寸要求严格的铸件, 但其流动性差, 易 于形成分散缩孔, 不官用作要求致密度较高的铸件。锡青铜对人气、海水与无机盐溶液有 极高的抗蚀性, 但对氦水、盐酸与硫酸的抗蚀性却不够理想。磷及含铝的锡青铜具有良好 的耐磨性, 适于用作轴承和轴金材料。

#### 3. 铝青铜

铝青铜具有可与铜相比的强度。它有着高的冲击韧度与疲劳强度、耐蚀、耐磨、受冲 击时不产生火花等优点。铝青铜的结晶温度间隔小,流动性好,铸造时形成集中缩孔。可 182





获得致密的铸件。常用来制造轴承、齿轮、摩擦片、涡轮等要求高强度、高耐磨性的零件。 常用加工青铜的代号、成分、力学性能及用途见表 9-5。

表 9-5 常用加工青铜的代号、成分、性能及用途(GB/T 523I-2001)

类			化学成分	(质量分数)	1%		力学性	能	
央别	代号	主加元素		其他		R <sub>m</sub> /MPa	A/%	HBW	用途举例
锡青	QSn4-3	w <sub>Sn</sub> = 3.5∼4.5	w <sub>Zn</sub> = 2.7∼3.3	杂质总和	0.2、w <sub>Cu</sub> 余量	550	4	160	弹性元件, 化工机械耐 摩专件和抗磁零件
	QSn6.5-0.1	$w_{Sn} = 6.0 \sim 7.0$	w <sub>Zn</sub> =0.3	wp=0.1~ 杂质总和	0.25 w <sub>Cu</sub> 余量 0.1	750	10	160~ 200	弹簧接触片,精密仪器中 的耐磨零件和抗磁零件
铝	QA19 2	w <sub>Al</sub> = 8,0∼10,0	w <sub>Mn</sub> = 1.5∼2.5	w <sub>Zn</sub> == 1.0	杂质总和 1.7 wcu 余量	700	4~5	160~ 200	海轮上的零件,在250℃ 以下工作的管配件和零 件
青铜	QAl10-3 1. 5	w <sub>A1</sub> 8.5∼10.0	w <sub>Fe</sub> 2.0∼4.0	w <sub>Mn</sub> 1.0∼2.0	杂质总和	800	9~ <u>1</u> 2	160 ~ 200	船舶用高强度耐蚀零件,如齿轮、轴承
61	QS13 1	w <sub>S1</sub> 2.7~3.5	w <sub>Mn</sub> 1.0∼1.5	w <sub>2n</sub> 0.5 · w <sub>5n</sub> 0.25 1.1 · w <sub>6n</sub>	杂质总和	700	1~5		弹簧、耐蚀零件以及蜗 轮、蜗杆、齿轮、制动 杆等
片铜	QSil 3	w <sub>Si</sub> 0.6∼1.1	w <sub>M</sub> 2.4∼3.4	<sup>16</sup> Mn 0.1 ~0.4	杂质总和 05 nca余量	600	8	150 ~200	发动机和机械制造中的 构件,在300℃以下工作 的摩擦专件
彼青铜	QBe2	118~2.1	w <sub>Ni</sub> = 0.2 ~0.5	杂质总和	0.5, w <sub>cu</sub> 余量	1250	2~4	330	重要的弹簧和弹性元 件,耐磨零件以及高压、 高速、高温轴承

常用铸造青铜的牌号、成分、力学性能及用途见表 9-6。

表 9-6 常用铸造青铜的牌号、成分、性能及用途(GB/T 1176-1987)

	牌号	化学成分(质量分数)/%			铸造	カ学性能			
类别	(旧牌号)	主加元素	其他		方法	R <sub>m</sub> /	A /%	HBW	用途举例
铁造 锡青 铜	ZCuSn3Zn7Pb5Nt1 (ZQSn3-7-5-1)	w <sub>Sa</sub> = 2.0∼4.0	w <sub>Zn</sub> =6.0 -9.0 w <sub>Pb</sub> =4.0 -7.0 w <sub>Ni</sub> =0.5~1.5	WCu 会员	S	175 215	8 10	60 71	在各种液体燃料、海水、 淡水和蒸汽(<225℃)中 I 作的零件、压力小于 2.5MPa 的阀门和管配件
铸造	ZCuSn5Pb5Zn5 (ZQSn5 5 5)	w <sub>Sn</sub> = 4.0 -60	$w_{2n} = 4.0 \sim 6.0$ $w_{Pb} = 4.0 \sim 6.0$	w <sub>Cu</sub> 余量	S	200 200	13 13	70 90	在较高负荷、中等滑动速 度下工作的耐磨、耐蚀零 件,如轴凡、缸套、活塞、 离合器、蜗轮等
锡青铜	ZCuSn10Pb1 (ZQSn10—1)	w <sub>Sn</sub> = 9.0∼11.5	w <sub>Pb</sub> = 0.5∼1.0	₩cu 余量	S J	220 310	3 2	90	在高负荷、高滑动速度下 工作的耐磨零件,如连杆、 轴瓦、衬套、缸套、蜗轮 等

Adv. sta

	牌号	化学成分(质量分数)/%			铸造	力学(		能	
类别	(旧牌号)	主加元素	其他		方法	R <sub>m</sub> /	A /%	HBW	用途举例
铸造铅青	ZCuPbl0Snl0 (ZQPb10—10)	<sub>10/p0</sub> = 8,0 ~ 11,0	w <sub>Sn</sub> == 9.0∼11.0	w <sub>Co</sub> 余量	S	180 220	7 5	62	表而压力高、又存在侧压 的滑动轴承、轧辊、车辆 轴承及内燃机的双金属轴 瓦等
铜	ZCuPb30 (ZQPb30)	<sub>№рь</sub> 27.0~33.0	и <sub>Сп</sub> 余量		J			40	高滑动速度的双金属轴 瓦、减摩零件等
铸造	ZCuAl8Mn13Fe3 (ZQAl8—13—3)	и <sub>'Al</sub> 7.0~9.0	w <sub>Mn</sub> 12.0∼14.5	wou 余量	S	600 650	15 10	160 170	軍型机械用轴套及要求强 度高、耐磨、耐压零件, 如衬套、法兰、阀体、泵 体等
铝青铜	ZCuAl8Mn13Fe3Ni2 (ZQAl8—13—3—2)	741	WN1 1.8~2.5 WFC 2.5~4.0 WMn 11.5~14.0		S	645 670	20 18		要水强度高耐速的重要铸件,如船舶螺旋桨、高压 個体及耐压、耐磨零件如 蜗轮、齿轮等

注:括号内材料牌号为旧标准(GB 1176-1974)牌号。

# 9.3 滑动轴承合金

在机器中轴是极其重要的零件, 面滑动轴承又是机器中用以支撑轴进行运转的不可缺少的零部件。一般滑动轴承是由轴承体和轴瓦组成。制造轴瓦及其内村的合金称为轴承台金。

#### 9.3.1 轴承合金的性能要求和组织特征

#### 1. 滑动轴承的性能要求

釉承的作用是支承轴和其他转动零件,与轴直接配合使用。当轴旋转时,轴承承受交 变极荷,且伴有冲击力,轴瓦和轴发生强烈的摩擦,造成轴径和轴瓦的磨损。由于轴是机 器中最重要的零件,制造困难,价格品贵,经常更换会造成很大的经济很失。所以,在设 计轴承合合时,即要考虑轴瓦的耐磨性,又要保证轴径极少磨损。为此,轴承合合应具有 较高的抗压强度和疲劳强度;高的耐磨性,良好的磨合性和较小的摩擦因数;足够的塑性 和韧性,以承受冲击和振动;良好的耐蚀性和导热性,较小的膨胀系数;良好的1.2性, 价格低廉。

#### 2. 轴承合金的组织特征

为满足上述性能要求,轴承合金应具有软基体上分布眷硬质点(图9.3)或企硬基体上分布着软质点的组织。运转时软组织很快受磨损而凹陷,可储存润滑油,减小摩擦。硬组织 支撑轴颈,降低轴和轴瓦之间的摩擦因数。





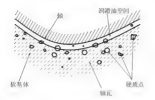


图 9.3 轴承合金组织示意

#### 9.3.2 轴承合金的分类及牌号

細承合金按主要成分可分为锡基、铅基、铝基、铜基、锌基等几种。其中锡基和铅基 轴承合金又称巴氏合金。轴承合金的价格较贵。

轴承合金 般在铸态下使用,其编号方法是"Z+基本元素+主加元素+主加元素含量+ 辅助加入元素符号及含量"。其中 Z 是"铸"字汉语拼音字首、例如,牌号为 ZSnSb11Cu6(即 旧牌号 ZChSnSb11-6)表示是含 11%Sb 和 6%Cu 的锡基轴承合金。

#### 1. 锡基轴承合金(锡基巴氏合金)

锡基轴承合金是以 Sn 为基础、加入 Sb、Cu 等元素组成的合金。如 ZSnSb11Cu6 合金 中软基体为 Sb 溶于 Sn 的  $\alpha$  固溶体,以  $\beta$  相(即 SnSb 为基的硬脆化合物)及高熔点的 Cu<sub>3</sub>Sn 为硬质点。

与其他轴承材料相比,锡基轴承合金膨胀系数小、减摩性好,并具有良好的导热性、塑料和耐蚀料。适用于制造汽车、拖拉机、汽车机等高速轴承。但其疲劳强度光。由于Sn的熔点低,其工作温度也较低(小于120°C)。为提高疲劳强度和使用身份。常采用离心浇注法容空镶嵌在低碟制的轴位上、形成薄面均匀的内衬。这种双金属的轴承称为"双金属"轴承、即提高了细承的使用寿命,又肾约了大量量贵的锡基轴承合金。

#### 2. 铅基轴承合金(铅基巴氏合金)

領基轴承介金是以 Pb-Sb 为基,又加入少量的锡和铜的轴承合金,也是软基体上分布硬质点的轴承介金。常用牌号为 ZPbSbl6Sn16Cu2 轴承合金。含 16%Sb、16%Sn 和 2%Cu。 其软基体为 $(\alpha+\beta)$  从晶体 $(\alpha$  相是辩解于铅中的固溶体, $\beta$  相是以 Pb Sb 为基的硬膨化合物),硬质点是  $\beta$  相 SnSb 和 Cu<sub>2</sub>Sb 化合物。加入约 11%Sn 的作用是溶入 Pb 中强化基体,并能形成硬质点。加入约 2%Cu,能防止"比重偏析",同时形成 Cu<sub>2</sub>Sb 硬质点,提高耐磨性。

铅基轴承合金的硬度、强度和韧性比锡基轴承合金低,但由于价格便宜,常做低速低 载轴承。如汽车、拖拉机的曲轴轴承及电动机、破碎机轴承等,1作温度不超过120℃。

#### 3. 铜基轴承合金

铜基轴承合金有铅青铜、锡青铜和铝青铜(如 ZCuPb30、ZCuSn10Pb1、ZCuAl10Fe3),



常见的 ZCuPb30 青铜中,铅不溶于铜而形成软质点分布在铜(硬)基体中,铅青铜的疲劳强度高,导热性好,并具有低的摩擦因数,因此,可做承受高载荷、高速度及在高温下工作的轴承。

#### 4. 铝基轴承合金

铝基轴承合金密度小,导热性好,疲劳强度高,价格低廉,广泛用作高速轴承。但膨 胀系数大,运转时易与轴咬合。目前主要有高锡铝基与铝锑镁轴承合金两类,都是硬基体 上分布着软质点的轴承合金。

高锡铝基轴承合金(20%Sn. 1%Cu,其余为 Al)具有高的疲劳强度及高的耐热性与耐磨性,且承敬能力高。用来代替巴民合金、钢基轴承合金、制作高速重裁发动机轴承、已在 汽车、拖拉机、内燃机车上推广使用。铝锑镁轴承合金具有高的疲劳强度与耐磨性,但承 载能力不大。一般用来制造承载能力较小的内燃机轴承。

#### 5. 锌基轴承合金

育基轴承介金是以幹为基加入其他元素组成的轴承介金,常加的介金元素有铝、铜、 镁、镉、铅、钛等。锌基介金熔点低,流动性好,易熔焊,钎焊和塑性加1.在大气中耐腐蚀,残废料便于回收和重熔,但蜗变强度低,易发生自然时效引起尺寸变化。采用熔破 法制备, 小转或压力加1成材。按制造12可分为铸造锌基介金和变形锌基介金。

高智锌基介金是新型重力钨造锌基合金系列(ZA8、ZA12、ZA27)的代称,其在 1997 年被列入国家推荐标准 (转选锌基合金) (标准代号: GBT 1175—1997),以 ZnA127Cu2Mg 即 ZA27-2 为代表并衍生的高智锌基合金,作为新型辅充合金已广泛取代部分巴氏合金和 序制,用米高选各类辅配、辅套、潜板、滑块、蜗轮及传动螺母等碱摩姆擦件。与巴氏合 金相比、除了拥有最著的性价比优势外,还具有更高的强韧性、更低的比重和更宽的应用 准制等转点。



本章主要介绍了铝合金、铜合金及滑动轴承合金的成分、组织性能特点、牌号及主要 用途:

- (1) 铝合金分为变形铝合金和铸铝合金。变形铝合金包括防锈铝合金、硬铝合金和超硬铝合金。
- (2) 铜合金桉化学成分不同、分为黄铜、白铜和青铜;接生产方式不同、铜合金分为加工铜合金和铸造铜合金。工业上应用较多的是黄铜和青铜。
- (3) 滑动轴承合金是制造滑动轴承中的轴瓦及内对的材料。应具有软基体上分布着硬 盾点或在硬基体上分布着软质点的组织特征。轴承合金按主要成分可分为锡基、铅基、铜 基、铝基、锌基等几种。



# 练习与思考

	341	20	-
1.	#1	胚	郑

- (1) 铝合金执处理也是基于铝且有同素异构转变。
- (2) LF21 是防锈铝合金, 可用冷压力加工或淬火、时效来提高强度。
- (3) ZL105 是铝硅合金,其中还含有少量的合金元素,可用热处理来强化,常用上制造 发动机的气缸体。
  - (4) LY12 的耐蚀性比纯铝、防锈铝都好。
  - (5) H70 的组织为 $\alpha+B'$ , 具有较高的强度、较低的塑性。
  - (6) 锡基轴承合金比铜基轴承合金(锡青铜)的硬度高,故常用于制造整体轴套。

## 2. 填空題

- (1) ZL102 属于\_\_\_\_合金, 一般用\_\_\_\_工艺方法来提高强度。
- (2) H70 属于 合金, 其组织为 , 一般采用 , 来提高强度。
- (3) 铝合金热处理是首先进行 处理,获得 组织;然后经 过程使其强度、 硬度明显提高。
  - (4) ZSnSbi1Cu6 属于\_\_\_\_合金, 其中锡含量为
  - 3. 选择题
  - (1) 提高 LY11 零件强度的方法通常采用(
    - A. 淬火+低温回火

- B 固溶外理+时效
- C. 变质处理 D. 调质处理
- A. 调质处理 \ -
- (2) 为了获得较高强度的 ZL102(ZAISi12) 零件,通常采用( B. 变质处理
  - C. 固溶处理+时效
- D. 淬火+低温回火
- (3) ZSnSb11Cu6 合金的组织是属于( )。
  - B. 软基体硬质点
  - A. 软基体软质点 C. 硬基体软质点
- D. 硬基体硬质点

#### 4. 简签题

- (1) 时效强化与固溶强化有何区别?
- (2) 形变铝合金分为哪几类? 主要性能特点是什么?
- (3) 何谓硅铝明? 它属土哪一类铝合金? 为什么硅铝明具有良好的铸造性能? 在变质 处理前后其组织和性能有何变化? 这类铝合金主要用于何处?
  - (4) 铜合金主要分为哪几类? 试述锡吉铜的主要性能特点和应用。
- (5) 指出卜列合金的类别、成分、主要特性及用途: LF21, ZL102, LY12, LD7, LC4; H70, T2, HPb59-1, ZCuZn25Al6Fe3Mn3, ZCuSn10Pb1, OBe2; ZPbSbl6Sn16Cu2, ZCuPb30.
  - (6) 用作轴瓦材料必须具有什么特性? 对轴承合金的组织有什么要求?



# 第10章

# 其他工程材料

# 中 数学表示

本章简单介绍了除金属材料外的其他工程材料,包括塑料、橡胶、 阅览和复合材料的基本知识。阐述了常用工程塑料和橡胶的组成、分 类、成形方法。性能特点及其应用领域和制品等。介绍现今意义上陶 高材料的分类。简述工程陶瓷的基本工艺过程及显微组织和性能,介 绍了常用工业陶器的组成、性能特点和应用。

采用某种可能的工艺将两种或两种以上的组织结构、物理及化学性质完全不同的物质结合在一起,就可以形成一类新的复合材料。它 代表了工程材料的一个发展方向。本章介绍了复合材料的分果、讨论 纤维复合材料和颗粒复合材料的复合机制与原则,分析并性能比组成材料性能优越的原因、按照基体类型介绍常用金属基本非金属基复合材料的组成、性缩及应用。重点阐述了常用的增强体的性能、常用的金属基、 附完基种聚合物基复合材料的性能和主要用途。

# () \*\*\*\*

本章要求学生了解除金属材料外的其他工程材料, 包括塑料、 橡胶、陶瓷和复合材料的基本知识, 熟悉常用工程塑料, 橡胶、工 油陶瓷及复合材料的分类、性能特点及应用, 学会在生产实践中, 丘确选择并应用这些材料,



工程材料仍然以金属材料为主,这在相当长的时间内大概不会改变。但近年来高分子材料。陶瓷、复合材料等其他工程材料的急剧发展,在材料的生产和使用方面均有重大的进展,具有的某些特有的使用性能,正在越来越多地应用于国民经济各个部门。因此,非金属材料已经不是金属材料的代用品,而是一类独立使用的材料,有时甚至是一种不可取代的材料。

其他 I 程材料, 主要指非金属材料, 包括除金属材料以外几乎所有的材料, 主要有各 类高分子材料/塑料、橡胶、合成纤维、部分胶粘剂等), 陶瓷材料(各种陶器、瓷器、耐火 材料、玻璃、水泥及近代(无机非金属材料等)和各种复合材料等。本章主要介绍常用的塑料、 橡胶、陶瓷和复合材料。

# 10.1 塑 料

塑料是 种以有机合成树脂为主要组成的高分子材料,它通常可在加热、加压条件下塑制成形,故称为塑料。

#### 10.1.1 塑料的组成

- 工程上所用的塑料, 其成分都是以各种各样的合成树脂为基础, 再加入其他添加剂制成的, 其大致组成如下。
- (1) 合成树脂。合成树脂是塑料的主要成分。是山低分子化合物通过缩聚或加聚反应合成的高分子化合物,如酚醛树脂、聚乙烯等。也起粘接剂作用。合成树脂在塑料中的含量约为40%~100%。它决定了塑料的主要性能,并且其他添加剂的加入及作用的发挥都是以合成树脂为中心作用的,故绝人多数塑料都以相应的树脂来命名的。
- (2) 添加剂。1 程塑料中的添加剂都是为改善材料的某种性能而加入的。根据作用不同,添加剂可分为撙塑剂、稳定剂、润滑剂、填充剂、增强剂、着色剂和发泡剂等。其主要作用是增加塑料制品的使用性能和改善塑料1.2性能。

#### 10.1.2 塑料的分类

塑料的品种繁多,分类方法也很多,在上业上常用的分类方法有以下两种;

- 1. 按树脂在加热和冷却时所表现的性质分类
- 有热塑性塑料和热固性塑料两种。
- (1) 热塑性塑料。该类材料加热后软化或熔化,冷却后硬化成形并保持既得形状,向 且该过程可反复进行。常用的材料有聚乙烯、聚丙烯、ABS 塑料等。这类塑料加上成形简 使,具有较高的力学性能,但耐热性和刚性比较差。较后开发的氟塑料、聚酰亚胺具有较 突出的特殊性能,如优良的耐蚀性、耐热性、绝缘性、耐磨性等,是塑料中较好的高级上 程塑料。
- (2) 热固性塑料。初加热时软化,可塑造成形、但固化后再加热将不再软化,也不溶 于溶剂,故只可 次成形或使用。这类塑料有酚醛、环氧、氨基、不饱和聚酯等。它们具 有耐热性高,受压不易变形等优点,但力学性能不好。





#### 2. 按使用范围分类

通常分为工程塑料、通用塑料和特种塑料。

- (1) 「程塑料。可用作」程结构或机械零件的一类塑料,它们一般有较好的稳定的力 学性能,耐热耐蚀性较好,且尺寸稳定性好,如 ABS、尼龙、聚甲醛等。
- (2) 通用塑料。主要用于日常生活用品的塑料。其应用范围广,生产产量大,占塑料 总产量的 3/4 以上,是一般工农业和日常生活不可缺少的低成本材料。
- (3) 特种塑料。具有某些特殊的物理化学性能的塑料,如耐高温,耐蚀,光学等性能 塑料。其产量少,成本高。具用于特殊场合。

#### 10.1.3 塑料的成形方法

塑料的成形是指将原材料制成具有 定形状和尺寸的塑料制品的1.2过程。塑料的成形方法较多。但工2较简单。 其原材料 般采用树脂与所加的添加剂混合而成的粉末或颗粒。 無塑性树脂加热可软化变形, 经加压后即可成形。 热剧性树脂作加热成形时进行聚合反应, 形成体形高分子结构而变硬。 热塑性塑料的成形方法主要有挤出成形、注射成形、压足成形、吹塑成形等。 热剧性塑料的成形方法主要有模压成形、传递成形、层压成形等。 其中传递成形、层压成形、 注射成形等既可以用于热塑性塑料的成形,也可用于热固性塑料的成形,但工艺参数有所不同。

#### 10.1.4 塑料的性能

塑料相对于金属来说,具有重量轻、比强度高、化学稳定性好、电绝缘性好、耐磨、 滤摩和自海弹性好等维点。此外、加透光性、绝热性等电量。般金属所不及的。

通常無塑料塑料强度在,50MPa~100MPa,热固性塑料强度 般为30MPa~60MPa,强 度较低,塑件模量具有金属材料的上分之。。但承受冲击截荷的能力与金属一样。虽然塑 料的硬度低,但其傳線、酶損性能能良。 解釋因数小,有些塑料有自润滑性能、很耐磨, 可制作在干壓線条件下使用的零件。

热塑性塑料的最高允许使用温度多数在100℃以下,而热固性塑料一般高于热塑性塑料,如有机硅塑料高达300℃。塑料的导热性很差,而膨胀系数较大,约为金属的3~10倍。

## 10.1.5 常用工程塑料

#### 1. 聚烯烃塑料

聚烯烃塑料的原料来源于石油大然气,原料丰富,因此 直是塑料 I 业中产量最大的 品种,用途也十分广泛。

(1)聚乙烯(PE)。聚乙烯由乙烯单体聚合由成。根据合成方法不同,可分为高压、中压和低压三种。高压聚乙烯相对分子质量、结晶度和密度较低,质地柔软,常用来制作塑料膏腴、软管和塑料瓶等。低压聚乙烯质地刚硬,耐磨性、耐蚀性及电绝缘性较好,常用来制造塑料管。板材、绳索以及水载不高的零件、如齿轮、轴承等。

聚乙烯产品缺点是:强度和刚度低;热变形温度低,耐热性差,且容易老化。





(2) 聚氯乙烯(PVC)。聚氯乙烯是最早工业生产的塑料产品之一,产量仅次于聚乙烯。 聚氯乙烯是由乙炔气体和氯化氢合成的氯乙烯聚合而成。具有较高的强度和较好的耐蚀性。 用于制作化1、纺织等1业的排污排击塔、气体液体输送管,还可代替其他耐蚀材制造 贮槽。高心泵、通风机和接头等。当增塑剂加入量达30%~40%时,便制得软质聚氯乙烯, 其延伸率高,制品柔软,并具有良好的耐蚀性和电绝缘性,常制成薄膜,用于工业包装、 农业有税和日用雨衣、台布等。还可用于制作耐燃耐酸软管、电缆外皮、导致维缓层等。

PVC 适宜的加 Г温度为 150℃~180℃,使用温度 · 般在-15℃~55℃。其突出的优点 是耐化学腐蚀,不燃烧且成本低,易于加 Г;但其耐热性差,冲击韧度低,还有一定的毒 性。当然若用共聚和混合法改进,也可制成用于食品和药品包装的无毒聚氯乙烯产品。

- (3) 聚苯乙烯(PS)。该类塑料的产量仅次于上述两者(PE、PVC)。PS 具有良好的加工性能, 其薄膜有优良的电绝缘性, 常用于电器字件, 其发泡材料相对密度低达 0.33. 是良好的隔音, 隔热和防震材料, 广泛用于仪器包装和隔热。可用以制造约线工业中的约管、纱锭、线轴, 电子工业中的仪表零件、设备外壳, 化工中的储槽、管道、弯头, 车辆上的灯罩、透明窗, 电工绝缘材料等。其中还可加入各种颜色的填料制成色彩鲜艳的制品,用于制造玩具及日常用品。聚苯乙烯的最大缺点是抗冲击性差。易脆裂、耐热性不高。
- (4) 聚丙烯(PP)。聚丙烯由丙烯单体聚合而成。聚丙烯刚性大,其强度、硬度和弹性等 力学性能均高于聚乙烯。聚丙烯的密度仅为 0.90g/cm³ ~ 0.91g/cm³ . 是常用塑料中最轻的。 向它的强度、刚度、表面硬度都比 PE 型料大; 它无毒,耐热性也好。是常用塑料中唯一能在水中煮沸。经受消毒温度(130°C)的品种。聚丙烯具有优良的电绝缘性能和耐蚀性能, 在常温下能耐酸、碱,所以给常制作成分线外皮。但聚丙烯的冲击制度并,耐低温及抗老 化性也差。聚丙烯可用于制作某些零件,如法兰、齿轮、风扇叶轮、泵叶轮、把手及完体 等,还可制作化工管道、容器、医疗器械等。

PVC、PS 及 PP 三大类烯烃塑料的性能比较见表 10-1

名称	聚氯乙烯	聚苯乙烯	聚丙烯
4415	PVC	PS	PP
常度 g-cm <sup>3</sup>	1.30~1.45	1.02~1.11	0.90~0.91
抗拉强度/MPa	35 ~ 36	42~56	30 ~39
延付 幹%	20~40	1.0~3.7	100 ~200
抗压强度/MPa	56~91	98	39~56
耐热温度/℃	60~80	80	149~160
吸水率/%(24h)	0.07~0.4	0.03~0.1	0.03~0.04

表 10-1 PVC、PS及PP的性能比较

#### 2. ABS 塑料

ABS 塑料是丙烯腈、丁二烯和苯乙烯的三元共聚物。由于 ABS 为三元共聚物,丙烯腈 使材料耐蚀性和硬度提高,丁二烯提高其柔顺性。而苯乙烯则使其具有良好的热塑性加工 性,因此 ABS 是"坚彻、质硬且刚性"的材料,是最早被人类认识和使用的"高分子合金"。 ABS 由于其低的成本和良好的综合性能。且易一加「成形和由鳍防护」因此在机械。



电器和汽车等工业有着广泛的应用。可制造齿轮、泵叶轮、轴承、把手、管道、储槽内衬、 电机外壳、仅表壳、仅表盘、蓄电池槽、水箱外壳等。近来在汽车零件上的应用发展很快、 如做挡泥板、扶手、热空气调节导管,以及小轿车车身等。做纺织器材、电信器件都有很 好的效果。

#### 3. 聚酰胺(PA)

聚酰胺义叫尼龙或锦纶、是最先发现能承受裁荷的热塑性塑料,在机械1业中应用比较广泛。它的强度效高。耐磨、自润滑性好,而且耐油、耐蚀、消声、减振、大量用士制适小型零件,代替有色金属及其合金。大多数尼龙易吸水,导致性能和尺寸的改变,这在使用时应予以注意。

#### 4. 聚碳酸酯(PC)

娶碳酸酯是新型热塑性工程塑料,品种很多,工程上常用的是芳香族聚碳酸酯,其综合性能很好,产量仅次了尼龙。聚碳酸酯萘称"透明金属",具有优良的综合性能。冲击 初度和延性率突出,在热塑性塑料中是最好的;弹性模量较高,不受温度的影响;抗蝎变性能好,尺寸稳定性高。透明度高,可染成各种颜色;吸水性小。绝缘性能优良,在:10℃~130℃向介电常数和介质损耗近了不变。制造粘密齿轮、蜗轮、蜗杆、垫片、套管、电容器等,由于透明性好,在航空工业中,是一种不可缺少的制造信号灯、挡风玻璃,座舱罩的材料。

#### 5. 聚甲基丙烯酸甲酯(PMMA)

俗称有机玻璃。有机玻璃的透明度比无机玻璃还高, 透光率达 92%, 达目前最好的透明材料,密度也只有后者的 半。为 1.18g/cm²,冲击的废此普通玻璃高 7~8 俗信度为 3mm~6mm 时),不易破碎。商繁外线和防老化性能好。但其硬度低,耐磨性和耐热性差。使用温度不能超过 180°、丰要用于制造各种窗体、罩类及光学镜片和的弹玻璃等。

## 6. 聚四氟乙烯(F-4)

#### 7. 其他热塑性塑料

常用的热塑性塑料还有聚砜(PSF)、聚酰亚胺(PI)、聚苯醚(PPO)等。

- (1) 聚砜是分子链中具有硫键的透明树脂,具有良好的综合性能。它耐热性、抗蠕变性好,长期使用温度为150℃~174℃,脆化温度为-100℃,广泛应用于电器、机械设备、医疗器械、交通运输等。
- (2) 聚酰亚胺是含氮的环形结构的耐热性树脂,其强度硬度较高,使用温度可达 260℃;但加1性较差,脆性人,成本高。主要用于特殊条件下1作的精密字件,如喷气发动机供燃料系统的零件,耐高温高真空用自润滑轴承及电气设备,是航空航天1.业中常用的高分子材料。



(3) 聚苯醚是线型、非结晶的上程塑料,具有很好的综合性能。它的最大特点是使用 温度宽(190℃~190℃)、达到热固性塑料的水平,它的耐摩擦磨损性能和电性能也很好, 达有卓越的耐水、蒸汽性能。所以聚苯醚主要用作在较高温度下工作的齿轮、轴承、凸 轮、泵叶轮、战风和叶片、水泵等件。化、1 用管道、阀门以及外科医疗器域等。

氯化聚醚的主要特点是耐化学腐蚀性极好,仅次于PTFE。但加工性好,成本低,尺寸 稳定性好。主要用于制作120℃以下腐蚀介质中1作的零件或管道以及精密机械零件等。

#### 8. 热固性塑料

热固性塑料也很多, 主要是酚醛塑料和环氧塑料。

- (1) 粉醛塑料(PF)。由酚类和醛类在酸或碱催化剂作用下缩聚合成酚醛树脂,再加入添加剂面制剂的高碳物。酚醛塑料具有一定的强度和硬度,耐磨性好,绝缘性良好。耐热性较高,耐蚀性优良。缺点是性脆,不耐碱。酚醛塑料广泛用于制作插头、开关、电话机、较表愈、汽车刹车片、内燃机曲轴皮带轮、纺织机和仪表中的无声齿轮、化工用耐酸泵目用用具等。
- (2) 环氧塑料(EP)。为环氧树脂加入固化剂后形成的热固性塑料。环氧塑料强度高,且耐热性耐腐蚀性及加工成形性优良,对很多材料有好的胶粘性能,主要用于制作塑料模具,电气、电子元件和线圈的密封和固定等领域。还可用于修复机件。

# 10.2 橡 胶

橡胶是以高分子化合物为基础的具有显著高弹性的材料,分子量一般在几十万以上, 其它达到白万。它与塑料的区别是在很宽的温度范围内(50℃~150℃)处于高弹态。并保持 明显的高弹性。某些特种橡胶在 100℃的低温和 200℃高温下都保持高弹性。橡胶的弹性 模量值程低,在外力作用下变形量可达 100%~100%,外力去除又很快恢复点状。橡胶 存优度的申罄性,良贞的储能能力和耐磨、隔声、绝缘、不透气、不透水等性能,是常用 的弹性材料、密封材料、减振防振材料和传动材料。

#### 10.2.1 橡胶的组成

厂业用橡胶是由生胶(或纯橡胶)和橡胶配合剂组成。

生胺是橡胶制品的主要成分,对其他配合剂来说,起着粘接剂的作用。使用不同的生 胶,可以制成不同的橡胶制品。但生胶性能附温度和环境变化很大,如高温发黏,低温变 能且核易为溶剂溶解,因此必须加入各种不同的橡胶配合剂,以提高橡胶制品的使用性能 和加工工更性能。

橡胶配合剂种类银多,有硫化剂、硫化促进剂、增塑剂、防老剂、填充剂、发泡剂和 着色剂等。硫化剂的作用是使橡胶分子产生交联成为三维网状结构,这种交联过程称为硫 化。主要为硫黄、含硫有机化合物、过氧化物等。

#### 10.2.2 橡胶的种类

橡胶品种很多,根据原材料的来源,主要有天然橡胶和合成橡胶两类。根据应用范围,



主要分为通用橡胶和特种橡胶。

#### 1. 天然橡胶

天然橡胶是橡树上流出的胶乳,是以异戊二烯为主要成分的不饱和状态的天然高分子 化合物。天然橡胶具有很好的弹性,弹性模量为 3MPa~6MPa,较好的力学性能,良好的 耐碱性及虫绝缘性,缺点是不耐强酸、耐油差。不耐高温,用来制造轮胎。

#### 2. 合成橡胶

合成橡胶种类繁多,常用来做各种机器中的密封圈、减震器等零件,又可作为电器用 的绝缘体和轮胎等。

- (1) 了苯橡胶;代号 SBR,可以和任意比例的天然橡胶混合使用,耐磨性、耐油性、耐热性及抗氧化性都优于天然橡胶,价格低廉,但弹性不如天然橡胶,主要用来制造轮胎、胶带和胶管。
- (2) 順了橡胶;代与BR,由丁、烯聚合而成,其弹性、耐磨性、耐热性及耐寒性均优 扩入然橡胶,缺点是强度低、加工性差、抗撕裂性差。主要用来制造轮胎、胶带、减振部性和给缘零件。
- (3) 氯丁橡胶;代号 CR,由氯丁二烯聚合而成,不但具有高弹性、高强度、高绝缘性, 而且具有耐溶剂、耐氧化、耐油、耐酸、耐热、耐燃烧和抗老化等,有"万能橡胶"之称。 但是它耐寒性差,生胶稳定性差。主要用来制造输送带、风管、电缆和输油管。
- (4) 乙內橡胶;代号 EPDM,由乙烯和丙烯共聚而成,结构稳定,抗老化、绝缘性、 耐热性及耐寒性好,并且耐酸碱。缺点是耐油性差,黏着性差,硫化速度慢。主要用来制 作轮胎、电线套管和输送带。
- (5) 丁腈橡胶:代号 NBR,由丁二烯和丙烯共聚而成,耐油、耐磨、耐热、耐燃烧、耐火、耐碱、耐有机溶剂、抗老化性好。但是它耐寒性差,耐酸和绝缘性差。主要用来制作耐油制品,如油桶、油槽及输油管等。
- (6) 社橡胶;由、基硅氧烷与其他有机矿单体共聚而成。其有高的耐热性及耐寒性。 在 100℃~350℃范围内保持良好的弹性。抗老化、绝缘性好。缺点是强度低、耐磨和耐酸 破性差、价格贵。主要用于飞机和字和中的密封件、薄膜和耐高温的电线和电缆等。
  - (7) 氟橡胶;代号 FPM,是 种以碳原子为主链,含有氟原子的聚合物。化学稳定性高,在各类橡胶中耐蚀性最好,耐热性也好,最高使用温度达 300°C。缺点是加工性差,耐寒性差,主要用于国防和高技术中的密封件和化工设备。

常用橡胶的性能和用途见表 10-2。

表 10-2 常用橡胶的性能和用涂

名称	代号	抗拉强 度/MPa	延伸率/%	使用温度 /*C	特性	用途
天然橡胶	NR	25~30	650~950	<b>−</b> 50~120	高强、绝缘、 防振	<b>通用制品、轮胎</b>
丁苯橡胶	SBR	15 -20	500~800	-50 ~ 140	耐磨	通用制品、胶板、胶布
順丁橡胶	BR	18~25	450~800	120	耐磨、耐寒	轮胎、运输带





						<b></b>
名称	代号	抗拉强 度/MPa	延伸率/%	使用温度 /*C	特性	用途
氯丁橡胶	CR	25~27	800~1 000	<del>-35</del> ∼130	耐酸、碱、阻燃	管道、电缆、轮胎
丁腈橡胶	NBR	15~30	300~800	-35~175	耐油、水、气密 性好	油管、耐油垫閥
乙内橡胶	EPDM	10~25	400~800	150	耐水、气密性好	汽车零件、绝缘体
硅橡胶	_	4~10	50~500	<del>-70</del> ~275	耐热、绝缘	耐高温零件
狐橡胶	FPM	20~22	100~500	-50~300	耐油、碱	化工设备衬甲、密封件

# 10.3 陶 瓷

传统意义上的陶瓷主要指陶器和瓷器,也包括玻璃、搪瓷、耐火材料、砖瓦等,所使用的原料+要是大烧計酸盐类好物,放入称为封酸盐材料,让十要成分是SiO<sub>2</sub>、Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub>、TiO<sub>2</sub>、Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub>、CaO、K<sub>2</sub>O、MgO、PbO、Na<sub>2</sub>O 等氧化物,形成的材料又统称为传统陶瓷或普通陶瓷。包括陶瓷、玻璃、水泥及耐火材料等。

现今意义上的陶瓷材料已有了巨人变化,许多新型陶瓷已经远远超出了硅酸盐的范畴, 不仅在料能上有了重人突破,在应用上也已渗透到各个领域。所以,一般认为,陶瓷材料 是指各种无机非金属材料的通称。所谓现代陶瓷材料是指用人工合成的高纯度原料(如氧化 物、氯化物、碳化物、硅化物、硼化物、氟化物等用传统陶瓷工艺方法制造的新型陶瓷。

#### 10.3.1 陶瓷材料制作工艺

陶瓷胚体的生产过程要经历三个阶段,即坯料制备,成形和烧结。

- (1) 坯料制备。采用大然的岩石、矿物、黏上等作为原料时,一般经过原料粉碎、太杂质、磨细、配料(保证制品性能)、脱水(控制坯料水分)、练坯等过程。
- (2)成形。陶瓷成形就是将粉料直接或间接地转变成具有一定形状、体积和强度的形体,也称素还。成形方法很多,主要有可塑法、注浆法和压制法。
- 可塑法又称塑性料团成形法,是将粉料与一定量的水或塑化剂混合均匀化,使之成为 具有良好的塑性的料团,再用手工或机械成形。
- 注浆法又称浆料成形法,是将原料粉配制成糊状浆料注入模具中成形,还可将其分为 注浆成形和热压注浆成形。

压制法 又称粉料成形法, 是粉料直接成形的方法, 与粉末冶金的成形方法完全 致, 其又分作于压法和冷等静压法两种。

(3) 烧结。陶瓷制品成形后还要烧结、未经烧结的陶瓷制品叫做生坯。烧结是构成形 后的生坯体加热到高温有时还须同时加压,并保持一定时间,通过周相或部分被相物质乘 产的扩散迁移或反应的过程;消除坯料中的孔隙并便材料致密化,同时形成特定的显微组 级结构的过程。

195



#### 10.3.2 陶瓷材料的显微结构及性能

陶瓷的显微结构是决定其性能的基本因素之 。因此有必要先了解陶瓷的显微结构。

#### 1. 陶瓷的显微结构

陶瓷的显微结构主要包括不同的晶相和玻璃相,晶粒的大小及形状,气孔的尺寸及数量,微裂纹的存在形式及分布。

- (1) 晶粒、陶瓷主要由取向各异的晶粒构成、晶相的性能往往能表征材料的特性。陶 瓷制品的原料是细颗粒,但由于烧结过程中发生晶粒长大的现象,烧结后的成品不一定获 得细晶粒。因而陶瓷生产中控制晶粒大小十分重要。保温时间越知晶粒尺寸越小、强度 越高。
- (2) 玻璃相。玻璃相是陶瓷烧结时各组成物及杂质发生 系列物理。化学反应后形成的 种非品态物质,它的作用是粘接分散的品相。降低烧结温度,抑制品粒长人和填充气息。由于玻璃相熔点低、热稳定性差,导致陶瓷在高温下产生精变,因此一般控制其含量为20%~40%。
- (3) 气相。气相是指陶瓷孔隙中的的气体,是在陶瓷生产过程中形成并被保留下来的。 气孔对陶瓷性能的影响是双重的。它使陶瓷密度减小,并能凝集,这是有利的一面;不利 的是它使陶瓷强度降低,介电耗损增大,电击穿强度下降,绝缘性降低。因此,生产主要 序制气孔数量、大小及分布。 般气孔体积分数占 5%~10%,力求气孔细小均匀分布,呈 球状。

#### 2. 陶瓷材料的性能特点

- 由于陶瓷材料原子结合主要是离子键和其价键,因此陶瓷材料总的性能特点是强度高、 硬度人、熔点高、化学稳定性好、线胀系数小,且多为绝缘体;相应地其塑性韧性和可加 工性较差。在这里主要介绍陶瓷材料,些主要的性能特点。
- (1)强度和硬度。陶瓷材料弹件模量较人,即刚性好;但陶瓷在断裂前无明显塑性变形。因此陶瓷质脆,作为结构材料使用时安全性差。
- 陶瓷材料的高温强度比金属高得多,且当温度升到 0.5Tm(Tm 为熔点)以上时陶瓷材料也 可发生塑件变形,虽然高温时陶瓷材料强度下降,但其塑性韧性却大人提高。加之陶瓷材料优分的抗氧化性,其可能成为未来高速高温燃气发动机的主要结构材料。
- 高硬度、高耐磨性是陶瓷材料主要的优良特性之 , 因此硬度对陶瓷烧结气孔等缺陷 敏感性低。陶瓷硬度随温度升高面降低的程度较强度下降的要快。
- (2) 総性与陶瓷增材。 能性是陶瓷材料的特征。 其真观性能的表征为抗机械冲击和热冲击性能差。 跪性的本质是与陶瓷材料内原产为具价键或离了键合特征有关的。 改善陶瓷 能性 巨要有 三方面的途径: 是增加陶瓷烧结致密度,降低气机所占份数及气孔尺寸,尽量减少能性玻璃相数量,并细化晶粒; 三是通过陶瓷的相变增材。同金属 样果些陶瓷材料也存在相变和同素异构转变; 具有补强效应。三是纤维增材 利用 些纤维 经纤维或短纤维的高温度和高极建特性,使义均匀分布于陶瓷基体中,生成 种陶瓷基复合材料。
- (3) 陶瓷的电性能。人部分的陶瓷是好的绝缘材料,这是由于陶瓷中组成原了的具价键和离子键的饱和性。但由于成分因素和环境因素的影响,有些陶瓷可以作半导体或压电材料。





(4) 陶瓷的化学性能。陶瓷的组织结构非常稳定,不与介质中的氧发生氧化,即使在高温下也不氧化,所以陶瓷对酸、碱、盐等都有极好的抗腐蚀能力。

(5) 陶瓷热性能。陶瓷熔点高,而且有限射的高温温度和抗氧化性,是有前途的高温 材料,用于制造陶瓷发动机,不仅重量栓体积小,且热效率大大提高;陶瓷热快导性差, 治被融金层层使性性分,可用作性损损效器。陶瓷纯能系数小,但精热操性能差。

陶瓷材料还有 些特殊的光学性能,磁性能,生物相容性以及超导性能等,而陶瓷薄 膜的力学性能除与其结构因素有关外,还应服从薄膜的力学性能规律以及其独特的光、电、磁等物理化学性能。利用之,将可开发出具有各种各样功能的材料,有着广泛的应用演景。

#### 1033 常用工业陶瓷及其应用

#### 1. 普通陶瓷

普通陶瓷也叫传统陶瓷,其主要原料是黏土(Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub>·2SiO<sub>2</sub>·2H<sub>2</sub>O)、石英(SiO<sub>2</sub>)和长石 (K<sub>2</sub>O·Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub>·6SiO<sub>2</sub>)。它产量长,应用广。大量用于日用陶器、瓷器、建筑工业、电器绝缘材料、耐蚀要求不稳高的化工容器、普道、以及力学性能要求不高的耐磨件,如纺织工业中的导纺零件等。组分的配比不同、陶瓷的性能会有所差别。

普通陶瓷通常分为日用陶瓷和工业陶瓷两大类。日用陶瓷主要用作日用器皿和瓷器, 一般具有良好的光泽度、透明度, 热稳定性和力学强度较高。工业陶瓷包括建筑用瓷,用 于装饰板、卫生间装置及器具等, 通常尺寸被人, 要求强度和热稳定性好。普通陶瓷的性 能见表10-3。

名称	耐酸耐温陶瓷	耐酸陶瓷	工业瓷
相对密度	21~22	2.2~23	2.3~2.4
1(孔本為	<12	11 <5	< 3
吸水率/% /	<6	<3	<1.5
*耐热冲击性/℃	450	200	200
抗拉强度/MPa *	7~8	8~12	26~36
抗弯强度/MPa	30~50	40~60	65 -85
抗压强度 MPa	120~140	80~120	460~660
冲止强度 MPa	_	$(1 \sim 1.5) \times 10^3$	(15~3)×10 <sup>3</sup>
弹件模量 MPa		450~600	650~850

表 10-3 普通陶瓷的性能

注: 耐热冲止件是指试样从高温(如 200℃或 450℃)(快速)冷却到室温(20℃)条件下测试, 并反复 2~4 次不出现裂纹的性能。

#### 2. 特种陶瓷

特种陶瓷也叫现代陶瓷、精细陶瓷,包括特种结构陶瓷和功能陶瓷两人类。1.程上最重要的是高温陶瓷,包括氧化物陶瓷、硼化物陶瓷、氮化物陶瓷和碳化物陶瓷。

#### 1) 氧化物陶瓷

氧化物陶瓷熔点大多2000℃以上,烧成温度约1800℃;单相多晶体结构,有时有少



量气相;强度随温度的升高而降低,在1000℃以下时一直保持较高强度,随温度变化不大; 纯氧化物陶瓷任何高温下都不会氧化。

(1) 氧化铝(刚玉)陶瓷。这是以 Al-O, 为主要成分的陶瓷,另含有少量的 SiO<sub>2</sub>。熔点达 2 050℃, 抗氧化性好, 广泛用于耐火材料。根据 Al<sub>2</sub>O, 含量不同又分为 75 宽(含 75% Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub>)、 95 宽(含 95% Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub>), Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, 在氧化气氛中可使用到 1 950℃。氧化铝含的硬度高、电绝缘性能好、耐蚀性和耐磨性也很好。可用作高温器皿、刀具、内燃机火花塞、轴承、化工用泵、阀门等。

氧化铝瓷的缺点是脆性大,不能承受冲击载荷,抗热振性差,不适合用于有温度急变的场合。

- (2)氧化铍陶瓷。氧化铍陶瓷在还原性气相条件下特别稳定,其导热性极好(与铝相近), 故抗热冲出性能好,可用样高频电炉坩埚和高温绝缘了等电子元件,以及用于激光管、品 体管散热片、夹成电路基片等;铍的吸收中子截面小,故氧化铍还是核反应堆的中子减速 剂和反射材料,但氧化铍粉末及其聚气有剧毒。生产和应用中应倍加注意。
- (3) 氧化铅陶瓷。氧化铅陶瓷的熔点在2700℃以上,耐2300℃高温,推荐使用温度 2000℃2200℃,能抗熔施金属的长速,做铂、锗等金属的冷场;用和1800℃以上的发 基体及炉子、反应堆绝热材料等。氧化铅酸溶加剂可大大提高陶瓷材料的强度和制性。氧 化铅增加陶瓷可替代金属制造模具、拟丝模、泵明轮和汽车率件(如白轮、推杆、连杆)等。

#### 2) 氮化硅陶瓷

氮化耐(Si<sub>N</sub>A<sub>3</sub>)陶瓷硬度很高,摩擦因数小,耐磨性和碱摩性好(自润滑性好),是很好的耐磨材料, 化学稳定性极好, 除氢氯酸外能调各种酸碱腐蚀, 也可抵抗熔融有色金属的侵蚀; 同时(Si<sub>N</sub>A<sub>3</sub>)还有很好的抗热缺性, 故氮化相陶瓷可用做腐蚀介质; 它的机械零件, 密封 6, 高温和东, 燃气体机可上, 治金溶器和管道以及精加工刀具等。

## 3) 氮化硼陶瓷

氦化硼石六方结构和立方结构两种陶瓷。六方氦化硼为六方晶体结构, 也叫做"白色石墨"; 使度低,可进行各种切削加上; 墨热和疣热性能高,耐热性好, 有自润滑性能; 高温下角膜礁、绝缘性好; 用于高温制磨材料和电绝缘材料、耐火润滑剂等。在高压和1360℃时六方氦化硼转化为立方度—BN、硬度接近金刚石的硬度,用作金鸡石的代用品。制作耐胁划削万具,高温模具和磨料等。

#### 4) 碳化硅陶瓷

碳化硅(SiC)陶瓷的最大特点是高温强度高, 在1400℃时抗弯强度仍达 500MPa~ 600MPa, 热压碳化硅是目前高温强度最高的陶瓷。且其导热性好, 仅次于 BeO 陶瓷, 热 卷定性附蚀性曲静性也很好。主要可用于制作热电偶套管、炉管、火箭喷管的喷嘴, 以及 高温轴承、高温热交换器、密封圈和核燃料的包封材料等。

#### 5) 硼化物陶瓷

硼化物陶瓷存硼化铬、硼化钼、硼化钛、硼化钨和硼化铪等。具有高硬度,同时具有 较好的耐化学经蚀能力。硼化物陶瓷熔点范围为 1800°~2500°。比起碳化物陶瓷、硼 化物陶瓷具有较高的抗高温氧化性能,使用温度达 1400°。硼化物主要用于高温轴承、内 燃机喷嘴。各种高温器件、处理熔罐丰铁金属的器件等。各种硼化物还用作电量点材料。



# 10.4 复合材料

#### 10.4.1 复合材料的分类

复合材料种类繁多,分类方法也不尽统 。原则上讲,复合材料可以由金属材料、高分子材料和陶瓷材料中任两种或几种制备而成。\

按复合材料基体的不同可分为树脂基复合材料(Resin Matrix Composite)、金属基复合材料(Metal Matrix Composite)、陶瓷基复合材料(Ceramic Matrix Composite)及碳-碳基复合材料。目前应用减多的是树脂基复合材料和金属基复合材料。

复合材料中增强体的种类和形态不同其可分为纤维增强复合材料、颗粒增强复合材料、 层软复合材料和填充件架型复合材料。其中纤维增强复合材料又分为长纤维、加纤维和晶 效增强型复合材料。其中、发展最快,应用最广的是各种纤维(玻璃纤维、碳纤维、硼纤维、 SiC纤维等)增强的复合材料。

按复合材料的主要作用。可将其分为结构复合材料和功能复合材料两人类。

#### 10.4.2 复合材料的性能特点

影响复介材料性能的因素很多,主要取决」增强材料的性能、含量及分布状况,基体 材料的性能、含量,以及它们之间的界面结合情况,作为产品还与成形」,总和结构设计有 关。因此,无论对那种复合材料,性能不是一个定值,但就常用的1.程复合材料而言,与 其相应的基体材料相比较,其主要有如下的力学性能特点。

#### 1. 高比强度、高比模量

比强度、比模量是指材料的强度或模量与其密度之比。由于复合材料增强体 般为高强度、高模量、低密度的纤维、晶须、颗粒,从而人人增加了复合材料的比强度比模量。

#### 2. 良好的耐疲劳性能

复合材料中的纤维缺陷少,因而本身抗疲劳能力高; 而基体的塑性和韧性好, 能够消除或减少应力集中, 不易产生微裂纹; 人量纤维的存在, 使裂纹扩展要经历非常曲折、复





杂的路径, 促使复合材料疲劳强度的提高。

#### 3. 优越的高温性能

由上各种增强纤维 般在高温下仍可保持高的强度,所以用它们增强的复合材料的高温强度和弹性根层均较高,特别是金属基复合材料。例如 7075 76 铝合金。在 400℃时,弹性模量接近于零,强度值也从室温时的 500MPa 降至 30MPa~50MPa。而碳纤维或硼纤维增强组成的复合材料,在 400℃时,强度和弹性模量可保持接近室温下的水平。碳纤维复合材料在非氧化气氛下在 2 400℃~2 800℃长期使用。

#### 4. 减振性能

材料的比模量越大,则其自振频率越高,可避免在1.作状态下产生共振及由此引起的 早期破坏。

#### 5. 断裂安全性

纤维增强复合材料是力学上典型的静不定体系,纤维增强复合材料在每平方厘米截面上,有几千至几万根增强纤维(直径一般为10μm~100μm),较大载荷下部分纤维断裂时载 荷田韧性好的基体重新分配到末断裂纤维上,构件不公瞬间失去承载能力而断裂。

#### 6. 耐磨性好

金属基复合材料, 尤其是陶瓷纤维、晶须、颗粒增强金属基复合材料具有很好的耐磨 性。各类材料强度性能的比较见表 10-4。 它

材料	密度/g·cm <sup>-3</sup>	抗拉强度 R <sub>m</sub> /MPa	弹性模量 . E/MPa	上、 比强度 /kPa·m³·kg <sup>-1</sup>	比弹性模量 /kPa·m³·kg <sup>-1</sup>
\$14	7.8	1 010	$206 \times 10^{3}$	129	26×10 <sup>3</sup>
0 t 1	2.3	461	74×10 <sup>3</sup>	165	$26 \times 10^{3}$
弘	4.5	942	112×10 <sup>3</sup>	209	$25 \times 10^{3}$
玻璃钢	2.0	1 040	39×10 <sup>3</sup>	520	20×10 <sup>3</sup>
碳纤维Ⅱ/环氧树脂	1 45	1 472	$137 \times 10^{3}$	1015	$95 \times 10^{3}$
碟纤维1/环氧树脂	1.6	1 050	$235 \times 10^{3}$	656	147×103
有机纤维 PRD /环氧 树脂	1.4	1 373	78×10³	981	56×10 <sup>3</sup>
硼纤维 环氧树脂	2.1	1 344	$206 \times 10^{3}$	640	98×10 <sup>3</sup>
砌纤维/铝	2.65	981	196×10 <sup>3</sup>	370	$74 \times 10^{3}$

表 10-4 各类材料强度性能的比较

#### 10.4.3 复合材料简介

#### 1. 树脂基复合材料

树脂基复合材料又称聚合物基复合材料,是目前应用最广泛的 类复合材料。它是以 有机聚合物为基体,连续纤维为增强材料组合而成的。以玻璃纤维增强的塑料(俗称玻璃钢)





问世以来,工程界才明确提出"复合材料"这一术语。此后,由于碳纤维、硼纤维、碳化 硅纤维等高性能增强体和一些耐高温树脂基体的相继问世,发展了大量高性能树脂基复合 材料。成为先进复合材料的重要组成部分。

- (1) 玻璃纤维增强热固性塑料。玻璃纤维增强热固性塑料是玻璃纤维作为增强材料,热固性塑料(包括环氧树脂、酚醛树脂、不饱和聚酯树脂等)作为基体的纤维增强塑料,俗称玻璃铜。根据基体种类不同,可将其分成二类。玻璃纤维增强外氧树脂、玻璃纤维增强的酚醛树脂、玻璃纤维增强聚酯树脂。玻璃纤维增强热固性塑料的突出特点是比重小(为 1.6~2.0,比最整的金属铝还要体),比强度商(比高级合金钢还商),"玻璃锅"这个名称使由此而来。该种复合材料耐磨性、绝缘性和绝热性好,吸水性低,易于加上成形;但是这类材料弹性模量低,只有结构钢的 1/5~1/10。刚性差,耐热性比热塑性玻璃钢好但仍不够高,只能在 300℃以下工作。为提高它的性能,可对基体进行化学改性,如环氧树脂和酚醛树脂溶溶后做基体的环氧 酚醛玻璃钢热稳定性好,强度更高。热固性玻璃钢,要用于机器护型、车辆车身、绝缘抗磁仪表、耐蚀耐压容器和管道及各种形状复杂的机器构件和车辆
- (2) 玻璃纤维增强热塑性塑料。它是由玻璃纤维(包括长纤维或短切纤维)作为增强材料和基体材料热塑性塑料如比龙、ABS 塑料等)到成,具有高强度高洲市制度。良好的低温性能及蒸胀系数小的特性。热塑性玻璃铸强化如热制性玻璃钠。但成形性好、生产率高。且比强度也不低。如尼龙 66 玻璃钢具有制度、强度、减峰性好,可用作轴承、轴承架、齿轮等特密件。电工件、汽车仪表、前后灯等、ABS 玻璃钢可用作化 1 装置、管道、客器等
- (3) 碟纤维 树脂复合材料。碟纤维增强树脂复合材料由碟纤维与聚酯、粉罄、环氧、 聚四氟乙烯等树脂组成。其性能优于玻璃钢。其有密度小、强度高。弹性模量高(因比比强 度和比模量高)。并具有优良的抗峻劳性能和耐冲击性能。良好的自润滑性、碳峰耐磨性、 耐蚀和耐热性。但碟纤维与基体的结合力差(必须经过适当的表面处理才能与基体共混成 形)。这类材料主要应用于氟空航天、机械制造、汽车工业及化学工业中。
- (4) 硼纤维 树脂复合材料。由硼纤维和环氧、聚酰亚胺等树脂组成,具有高的比强度和比较量。良好的耐热性。如硼纤维一环氧树脂复合材料的弹性模量分别为程或软合金的主倍或两倍。而比极量则为组或综合金的4倍;其缺点是各向异性明显,加1.困难。成本太高。主要用于航空航天和军事工业。
- (5) 碳化硅纤维-树脂复合材料。碳化硅与环氧树脂组成的复合材料,具有高的比强度和比模量。抗拉强度接近碳纤维。碳化硅纤维一树脂复合材料,即碳化硅与环氧树脂组成的复合材料。具有高的比强度和比较量、抗拉强度接近碳纤维-环氧树脂复合材料。而抗压强房准能的新材料。上要用于舱空舱天下业。

#### 2. 金屬基复合材料

与传统的金属材料相比,金属基复合材料具有较强的比强度和比刚度,而与树脂基复合材料相比,又具有优良的导电性和耐热性,与陶瓷材料相比,它又具有高韧性和抗高冲击性能。

(1) 纤维增强金属基复合材料。纤维增强金属基复合材料是由高性能长纤维和金属合金组成的 类先进复合材料。纤维增强金属基复合材料常用的增强纤维有磷纤维、碳(石墨)





纤维、氧化铝纤维、碳化硅纤维等。基体金属主要有铝及其合金、镁及其合金、钛及其合金、钢合金、高温合金及新近发展的金属化合物。如硼纤维增强铝基复合材料(B Al)、碳化硅纤维增强铝基复合材料(SiC/Al)、氧化铝纤维增强铁基复合材料(Al<sub>2</sub>O<sub>2</sub>/Mg)氧化铝纤维增强镍基复合材料(Al<sub>2</sub>O<sub>2</sub>/Mg)氧化铝纤维增强镍基金属创化合物复合材料(Al<sub>2</sub>O<sub>2</sub>/Mi)Al<sub>2</sub>

纤维增强金属基复合材料特别适合于作航天飞机主舱骨架支柱、发动机叶片、尾翼、 空间站结构材料: 以及汽车构件、保险机、活塞连杆及自行车车架、体育运动器械等。

(2) 颗粒增强金属基复合材料。颗粒增强金属基复合材料是由一种或多种陶瓷颗粒或金属基颗粒增强体与金属基组成的先进复合材料。这种材料一般选择具有高模量、高强度、耐磨及良好高温性能,并在物理、化学上与基体相匹配的颗粒作为增强体。 般为碳化硅、二氧化、铝、碳化钛、硼化钛等陶瓷颗粒,有时也用金属颗粒作为增强体。 典型的代表有SiC/Al 复合材料、SAP 复合材料及实散无领铜复合材料。

(3) 晶须增强金属基复合材料。增强金属基复合材料是由各种晶须为增强体、金属材料为基体所形成的复合材料。增强晶须主要存碳化硅晶须和氮化硅晶须。

目前以碳化硅晶频增强铝基(SiC/AI)复合材料的发展较快,它是针对上航空航天等高技术领域的实际需求而开发的一类先进复合材料。可以采用多种工艺方法,如粉末冶金法、挤压铸造法进行制备。

#### 3. 陶瓷基复合材料

现代陶瓷材料致命弱点是脆性,这使陶瓷材料的使用受到了很大的限制。陶瓷中加入 起增韧作用的第二相而制成的陶瓷基复合材料即是一种重要的增韧方法。

陶瓷基复个材料的增强体通常为纤维、品须和颗粒状。主要是碳纤维或石墨纤维。它能人咖度的是高冲击韧性和热震性、降低陶瓷的脆性,向陶瓷基体则保证纤维介高温下不氧化烧蚀。使材料的综合力学性能大人提高。如碳纤维一石英陶瓷的冲击韧性为烧结石英的40倍,抗弯强度为5~12倍。能承受 1200°~1500°C的高温气流冲蚀,可用于字弧 飞 营器的防热部件上;碳纤维 SiN、复合材料可在 1400°C 以则 1作,用于制造飞机发动机时片。

# 10.5 新型工程材料简介

#### 10.5.1 纳米材料

纳米科学技术是 20 世纪 80 年代末期刚刚诞生并正在崛起的高新科技,它的基本含义 是在纳米尺度(10 "m~10" m)范围内认识和改适自然,通过直接操作和安排原了。分子包, 适新物质。它的出现标志着人类改造自然的能力已延伸至原了、分子的水平,标志着人类 科学技术已进入一个新的时代——纳米科技时代。

纳米科技是研究由尺寸在 0.1nm~100nm 之间的物质组成的体系的运动规律和相互作用以及实际应用中的技术问题的科学技术。而纳米材料和技术是纳米科技领域富有活力、研究内涵十分丰富的科学分支。那么,何谓纳米材料呢?通常把组成相或晶粒结构控制在100nm 以下的长度尺寸的材料称为纳米材料。广义地说,纳米材料是指在土维空间中至少





有 维处于纳米尺度范围或由它们作为基本单元构成的材料,例如,纳米尺度颗粒、纳米 丝以及超满臆等。

- 当颗粒尺寸进入纳米数量级时,其本身和由它构成的固体主要具有以下三个方面的效应,并由此派生出传统固体不具备的许多特殊性质。
- (1)小尺寸效应。当超微粒子的尺寸小到纳米数量级时,其声、光、电、屈、热力学等特性均会呈现新的尺寸效应。如磁有序转为磁无序,超导相转为正常相,声子谱发生改变等。
- (2) 表面与界面效应。随纳米微粒尺寸减小,比表面积增大、二维纳米材料中界面占的体积分数增加。如当粒谷为 5mm 时、比表面积为 180m²/g, 界面体积分数为 50%。 面粒 谷为 2nm 时,则比表面积增加到 45m²/g, 体积分数增加到 80%。此时已不能把界面简单地看做是一种缺陷。它已成为纳米固体的基本组分之一,并对纳米材料的性能起着举足轻重的作用。
- (3) 量子尺寸效应。随粒子尺寸减小,能级问距增大,从而导致磁、光、声、热、电及超导电性与宏观特性显著不同。

田于具有以上儿方面的效应、纳米材料具有许多区别于钱统材料的特性。陶瓷材料通常呈现能性。而由纳米超微粒制成的纳米陶瓷材料却具有良好的财性。这是由于纳米超微粒制成的纳米陶瓷材料却具有良好的财性。这是由于纳米超微粒制度的财性的。实验是种性,使陶瓷材料具有新的对学性能。据美国记者移成直袭现出良好的财性为。定的延度性,使陶瓷材料具有新命的力学性能。据美国记者移通,CaF;纳米材料存底的、当组成相尺寸是够小时,由于在限制的原子系统中的各种弹性和热力学参数的变化。严衡相的关系将被改变。固体物质在相益积尺寸时具有固定的熔点。超微化后则熔点降低。例如块状态的熔点为 1047℃,当颗粒尺寸破臭,10m时为,则降低为 1037℃时变为 327℃;银的熔点为 606℃,而超细银熔点变为 100℃。纳米材料还有许多其他特征,例如纳米微粒对光的反射率低、吸收率高,因此金属纳米微粒几乎全星整色。随微粒尺寸减少,具发光像色依。42色一套色。蓝色"变化、微粒尺寸对纳米数量级明,金属由良导体变为非导体。纳米金属粒子会在空气中燃烧。纳米材料强度和硬度高,塑性和助性好,如纳米 SiC 的裂断即性高于常规同种材料 100 倍。

#### 10.5.2 超导材料

超导材料是指在一定的温度下材料电阻为零,材料内部失去磁通成为完全抗磁性的材料。零电阻和完全抗磁性是超导材料的两个最基本的特性,出现零电阻时的温度称为临界温度 7。7、值越高,超导材料使用价值越高。绝人多数超导材料需用语贵的极低温的浓氨分却,称此类材料为低温超导材料,高温超导材料是指可用廉价的液氮作冷却剂的超导材料,目前已研制出了。120K的高温超导材料。

超导合金是具有使用价值的超导体,在超导材料中强度很高、应力应变小、磁场强度低,应用较多的是 Nb-Zr 系合金。此外,还有超导陶瓷( $T_c > 120K$ )和超导高聚物( $T_c \approx 10K$ )。

超导材料应用范围极广,经济效益很高。用超导材料输送人电流,能完全消除目前 10% 的输电耗损;用于磁流体发电机,可使发光效率提高 60%左右;用于磁流体发电机,可使发光效率提高 60%左右;用于磁流浮列车,可使列 车时速高达 500km;还可用于制造超高速计算机、制造高灵敏度的器件、超导通信,武器



和新型运输机械等。

#### 10.5.3 储氡材料

氧是一种高能量密度、清洁的绿色新能源,但用高压气瓶贮存或以液态、固态储存氡 不经济也不安全,用储氡材料储氡比较经济实用。常用的储氡材料主要有以下几种;

(1) 储氧合金。某些过渡联金属、合金和金属同化合物的晶体结构,容易使氧原子进入其晶格间隙并形成金属氧化物。这些氧化物的储氧量很人,氧化物中氧的密度是氧气的1000~1500倍,但氧与这些金属的结合力很弱,在加热和减压时,氧能从金属氧化物中很容易释放出来。

储氧合金储氧方便、安全、储氧时间长, 无耗损, 无污染, 制备技术和1 艺成熟, 可批量生产, 成本低, 是目前主要的储氢材料, 应用较广。储氧合金主要有镁系、稀上系、钛系、钠系等四个系列。

(2) 碳质储氧材料。这类材料主要有高比表面积活性炭、碳纳米管和石墨纳米纤维。 经特殊加工后的高比表面积活性炭,需在超低温下(77K)才能储存大量的氡,因此使用受限; 碳纳米管、石墨纳米纤维矿氢量大,但成本高,不能批量生产,应用不广。

除上述储气材料外,还有离子型氧化物,有机液态储气材料等。

#### 1054 超硬材料

超硬材料是指硬度非常高的 类材料。 般来说,人们把莫氏硬度 8~9 度的材料称为 健材料,把莫氏硬度 9~10 度的材料称为超硬材料。目前,已知用被广泛应用的超硬材料 主要行两种。合例石及立方氮化硼。其中前者是单元超硬材料,其化学成分为碳(C), 炎氏 使度为 10,是 建球上已知最硬的物质;后者为二元超硬材料,化学成分为 BN,硬度为 9° 度,略强于金刚石,是人工合成产品。

金刚石又称钻石,人约了公元前3000年,有印度产先被发现。其高硬度及高折射率等特件逐渐被人熟知,被加工成饰品或用于切割陶瓷等脆硬物品。关于金鸡石的结构、组成和性质,在银尽时间内都是一个谜。自到18世纪后期,人们才确定了金鸡石旧一种化学元素 碳构成的。光彩夺目的金刚石会和黑黑的石墨是由用一种元素构成,真的让人有些难以接受。但被被学实验所证实。在此之后,人们便开始了人上合成金刚石的探索,提出了大天然金刚石形成的各种假设,在实验穿进行了合成金刚石的尝试,开逐渐发现由石墨向金刚石的转变,只有个超高压高温同时存在的条件下才能实现。目前工业合成的金刚石绝人部分是采用静态超高压高温同时存在的条件下才能实现。目前工业合成的金刚石绝人部分是采用静态超高压高温包下。

人造金剛石间世后,其应用领域迅速拓展,主要是制成各种1.其。其应用由最初的地 质勘探很快打展到石材加1、能源开发、水利。电力、建筑、公路、机场等1.程及精密加 1、木材加1、橡胶玻璃、特种陶瓷、光学和汽车制造业等方向。金刚石1.其的使用对各 领域的发展产生了深刻影响。最主要是生产效率方面,从而使得对1.业金刚石的需求量不 断增加。

立方氮化硼(CBN)的应用前景也十分看好,其优越的物理、化学及机械性能,特别适合铁族金属材料加1,它和金刚石互为补充用于加1硬血脂的非金属材料。

就目前金刚石的应用看,人们只是利用了其高硬度特性。金刚石还具有其他许多优良





性能,如最快的声速、最高的适光波段、最高的热导率、最高的杨氏模址等,人们正在开 发这些特性材料的应用。金刚石不仅是一种重要的结构材料也是应用前景很大的功能材料, 它将是21世纪众多材料研究领域中最活跃的材料之一。

2006 年,据俄罗斯《科学信息》 社报道, 莫斯科铜与合金研究所已成功合成出 种特殊的准单品物质,在该物质中,3种金属原子的排列虽不像普通单品那样具有相同的晶格,但仍具有严格的顺序,早现出几何排列。在研究准单品材料的性质时,科研人员发现,在橡胶和聚合物底基上用这种准单品物质制成的复合材料具有独特的件质,既有金属的性质,也见有陶瓷的特性,它们像金刚石一样坚硬,摩擦因数比任何金属都要小,比超滑氦层材料处,点,化学稳定性和耐磨性很高。有关专家指出,这种性能独特的准单品材料将在工业应用上有着广泛的前景,比如,可以做条种橡胶和卵料率材度的填充物。

#### 10.5.5 光纤材料

1966 年,英籍毕裔学者高锟(C.K.Kao)和霍克哈姆(C.A.Hockham)发表了关于传输介质 新概念的论文,指出了利用光纤进行信息传输的可能性和技术途径。奠定了现代光通信—光纤通信的基础。1970 年,美国康宁公司率先研制出了世界上第一根衰减损耗低于20dB/km 的有英玻璃光红。从 20 世纪 80 年代中期起,个世界范围内光纤通信开始走向实用化、尤其是美国1993 年提出的建设国家信息基础结构计划后,在个世界城市了建设信息高速公路的高端。目前,一个光纤到路边接个到家庭的计划正在实施中,它将从根本上改变人们的生活方式、「作方式与交往方式、也将从根本上改变目前的商业销售方式。光纤实它被人通信容量给人类带来了一个无限带宽的信息载体,正是它托起了现代通信网和未来的合课信息网。

光纤是由高透明电介质材料制成的非常细(外径约为 125 μm ~200 μm)的低模杠号光 纤维,具有束缚和传输从红外到可见光区域内光的功能,也具有传感功能。一般通信用光 纤由纤芯和包层构成。纤芯是由高透明固体材料(如高二氟化硅玻璃、多组分玻璃、塑料等) 制成。纤芯的外面是包层,用折射率相对纤芯较低的有英玻璃、多组分玻璃或塑料制成。

光纤是利用光的全反射原理来传输光的。光入射至光纤内部,当入射角大于一定的临 界角时,在纤芯和包层的界面上发生全反射,能量将不受损失,这样光纤透过纤芯和包层 界面的全反射总体上沿光纤不断向前传播,光功率的损耗达到最小值。

光纤有多种分类方法,按折射率可分为阶跃型(SI)光纤和新变型(GI)光纤。按传输模式 可将光纤分为多模光纤和单模光纤。前者传输的距离较近。 般具有几公里。而后者适用 上远程通信。按纤芯材料组成则可将光纤分为有英光纤、多组分玻璃光纤和塑料光纤。

光导纤维最广泛的应用是在通信领域,即光导纤维通信。此外,在医学上光导纤维可以用作食道。直肠、膀胱、子宫、胃等淡部探食内窥镜的光学元件;在照明和光能传送方面"利用塑料光纤光缆传输太阳光作为水下、地下照明;在1业方面,可传输激光进行机械加工。

#### 10.5.6 隐身材料

隐身技术是最近 10 年中发展最快的军用高技术, 因此隐身材料也就成为有关国家优先 研究的高技术材料。现在已研制出的隐身材料有吸波结构隐身材料和吸波涂层隐身材料。





吸波结构隐身材料是由吸波性的填料分散到非金属(树脂)基体中而形成的新型复合材料。 其内部结构底松,受需达波照射后可将电磁能转化为热能扩散掉,从而减少雷达波的散射。 在研制吸波结构材料的同时,人们不定期在研究另一种完全不同的隐身材料——能说电、纸 放穿透过去的材料。它不反射也不吸收雷达波,由是使其穿透过去,从而使雷达探测不到 目标。现已研制出的表面吸波涂层材料有吸波型和反射型两种,吸波型涂层材料由吸波性 填料加制脂组成,制成涂状,涂敷在金属蒙皮上。它能将吸收的雷达波在金属蒙皮上传导 编射掉,基本不反射。反射型涂层材料的构成与吸波型涂层次材料类似,但它是将吸收的 雷达波由全物长后再反射出去,他需达起收不利自一发射的电磁波的间涂在另一。

隐身材料已被成功地用于隐身长机上、美国的 F-117A 战斗机、B-1B 战略轰炸机和 B-1B 战略轰炸机和 那因人填采用高级隐身材料而成为著名的隐身长机。非在研制之中的21世纪的战斗机、象块和和侦察机等都将更多地采用隐身材料。此外。 "皮国家还将制制比大量使用隐身材料的隐身巡航守弹、隐身舰船、隐身反死,隐身反配导弹,乃全隐身机场等等。 在美国、日本、英国、德国、意人利和俄罗斯等国面向 21 世纪的种种国防高技术发展项目或计划中,隐身材料都是重要的研究对象之一。我国从 1984 年开始也开展了隐身材料的研究。已经开发出实用的型号产品。

#### 10.5.7 压电材料

在电场的作用下,可以引起电介质中带电粒子的相对位移而发生极化。但是,在某些 电介质晶体中,也可以通过纯粹的扎械作用而发生极化,并导致介质两端表面由现得导相 反的束缚电荷,其电荷密度与外力成正比。这种由于机械力的作用而激起的晶体表面荷电 现象,称为压电效应,晶体的这一性重称为压电性。

压电效应是在 19 世纪未育先在水晶和电气有等晶体上发现的,以后又相继发现了罗息 故(酒石酸锂钠)、确度。《铵、确酸:氢钾、酒心酸乙烯。股、硫酸钾单水化合物和钛酸 钡等重要的压电、铁电晶体。这些晶体相继在电声几个、谐振器、滤波器、换能器和声纳等为由应用。但是一除了水晶体,这些压电晶体を是水溶性晶体。存在易测解等缺点。1942年—1943年,发现钛酸钡压电陶瓷,1947年制成器件,这对于压电材料的发展具有重大意义。压电陶瓷间水晶等单晶体比较。具有易于制造和可批量生产,成本低、不受尺寸大小湿制,可在任意方向极化,可通过调等组介或变材料的性能以适应不同用途的需要,而且具有耐热。耐湿等优点。它们主要用于制造超声、水声、电声换能器,竭瓷能波器、陶瓷变火器以及点火、引爆装置等。此外、还可用作表而滤波器件、电光器作和热料电探测器等。

20 世纪 50 年代初出现的铅钛酸铅陶瓷(PZT)的压电性远优于钛酸钡陶瓷,并在许多方面取代了原有的压电材料。20 世纪 60 年代以来,一方面占铅钛酸铅压电陶瓷的基础上进行种种掺杂改性,并且发展了;元系压电陶瓷,使得压电陶瓷各项性能进,步提高,另一方面,由于陶瓷材料不能满足目益发展的超高频技术的要求,特别是由于激光等新技术的成用,晶体材料的发展得到很人的推动。同时,由于单晶的生长 1 之不断改进,使得些新的压电、铁电晶体材料有可能人批生产。这样,就出现了一批性能优良的新的压电、铁电晶体,如铌酸理、钼酸锂、锗酸铋等。利用海膜 1 艺迹制备出具有较好的压电性能的硫化镉、氧化锌、氧化铝等的薄膜换能器,用于微波声学技术中。除此以外,新的压电材料等还不断涌现,如热压烧结的压电陶瓷以及高分子化合物的柔软压电材料、复合压电材料等。





#### 10.5.8 非晶合金

非晶合金是指在特殊的冷却条件下(例如急速冷却),凝固时会获得非晶态的固体合金。 因此在结构上与玻璃相似,也称金属玻璃。

非晶态合金具有优异的性能: 高的强度、硬度、例如 Fe75B25 硬度可达 1300HV, 其 抗粒强度约为马氏体铜的 2 倍, 非晶态铝合金的抗粒强度(1140MPa)是超硬铝的两倍; 高的 塑性与韧性, 般可承受 50%左右的变形量加 ; 电阻率比晶态合金高 2~3 倍; 高的磁导 来,低铁损、恒弹性、热胀系数小、耐疲劳, 耐辐射损伤、抗蚀性极好(约为晶态不锈铜的 100 倍)。

非晶态合金主要用于结构加强材料,如制作轮胎、传送带、高压管道的增强纤维、切削刀具、变压器和电动机的铁心材料、磁头材料、电缆、鱼雷、化学滤器,精密电阻合金、电极和表面保护等。

微請材料是指具有细胞状晶粒的材料(晶粒尺寸非常小,为0.1µm~10µm), 微晶材料 的冷却的速度介于冷速较慢(得到树枝状晶体)与急冷(得到非晶态合金)之间。微晶材料主要 有铅基高强度轻合金(制作飞行器字件)及东高温下使用的镍基与铬基合金、磁性材料等。

#### 10.5.9 形状记忆合金

记忆功能是指合金在高温下形成一定形状,群至低温进行塑性变形为另一种形状,变形后的合金经加热,合金会自动回复至变形前的原始形状。具有记忆功能的合金、称为形状记忆合金。记忆功能是通过热弹性马氏体与母相的相互转化实现的,当合金母相冷却至极。成以下时,马氏体品核附温度的降低而弹性地长大,材料产生变形。自全个部装变为马氏体。"温度回升时,马氏体又附温度的升高而弹性地缩小,变形逐步恢复,称此种马氏体为热弹性马氏体。这种马氏体与一般钢中的淬火马氏体不同,通常它比母相软,可加工。热弹性马氏体的相变温度可以通过调整合金成分而变动,使合金在某一温度范围内呈现最佳的记忆效应。

形状记忆合金的记忆功能有一种类型。单程形状记忆、双程形状记忆和全程形状记忆。 单程形状记忆是指当合金母相转变为乌氏体相后。改变初始形状。变形片若将乌cc体相压。 高。当乌氏体相全部转变为母相时。合金则恢复到原对始形状(即母相时的形状)。若再事 新冷却则合金不能恢复到乌氏体相时的形状。双程形状记忆是指合金能记住母相合金的幼 始形状。还可以记住合金为马氏体相时变性后的形状。合金在反复加热冷却过程中。可反 复写现母和和乌氏体相时的形状、如合金母相时为弯曲形。马氏体相时为直线形。反复加 热冷却时,合金形状则时弯时直;全程形状记忆是指合金再冷却时,会在相反方向再现原 和始形状。

很多合金都有形状记忆功能。但有实用价值的是 Ti-Ni 合金。铜基记忆合金和铁基记忆合金。Ti-Ni 合金有较高的力学性能和抗蚀性,相变温度范围宽,记忆能力强且稳定。在25℃~60℃内使用,效果突出;铜基记忆合金的记忆功能良好,价格低、1 艺简单,应用较多的是 Cu Zn Al 和 Cu Al Ni 两个系列的合金;铁基记忆合金强度高,刚度好,易加1,价格更低,具有发展而涂。

形状记忆合金主要制作温控设备元件,如温室门窗自动开关、自动温控阀、过热保护





器、火警预报器, 机器人和机械手元件, 各种管接头、铆钉等。

美国 F14 战斗机中油压系统的管接头就是采用形状记忆合金制成的。管接头内伦比待 接管子的外径约小 4%, 在 M:温度以下将管接头孔胀大并插入待接管子, 加热后管接头内 经恢复到原来的尺寸与管子紧密的连接成整体, 无泄漏。

美国用 Ti-Ni 丝焊核成半环状月面大线,然后压缩成小团状,用阿波罗火箭送到月球。 小团在月球上被阻光晒热后即恢复初始形状,用干通信。

高聚物形状记忆材料,因具有重量轻、易加1、变形量大、成本低等特点,其应用日益扩大。可制作汽车缓冲器、保护掌等。"汽车受到冲击,使保护掌变形后,经加热即可恢复创始完好形状。用此种材料制作的容器、玩具等,成型后压成产板状,运输方便,使用时经加热即可恢复原形。形状记忆材料在生物学和医学方面也有应用。

## 小 结

高分子化合物具有高的耐蚀性、耐磨性、绝缘性能,比强度高、密度小等优点、从而 在现代工业中得到广泛应用。在高分子化合物中加入各种添加刺得到不同性能的塑性, 康 版是以高分子化合物为基础的具有显著高弹性的材料, 具有优良的伸缩性, 良好的储能能 力和耐靡, 隔音, 绝缘、不透气、不透水等性能, 是常用的弹性材料,密封材料、减振防 抵材料和特别材料。

陶瓷材料主要以共价或离子镀结合,力学性能特点是强硬而脆,同时具有很高的耐腐 蚀性和高温性能(高温力学性能和抗氧化性能);通过陶瓷相变和材料复合化可大大提高陶 瓷的韧性,因此陶瓷材料在机械工程中主要应用于耐磨耐蚀和高温零部件。

复合材料是指两种或两种以上的物理、化学性质不同的物质、经一定方法得到的一种 新的多相固体材料,它改善或克服了组成材料的弱点,具有高比强度和比模量、很好的抗 疲劳和抗断裂性能、优嫩的耐高温性能、良好的减度、耐磨性和较强的减振能力。

本章还对新型工程材料进行了介绍。

# 练习与思考

1. 填空題		
(1) 按应用范围分类,塑料可以分为、、、。		
(2) 陶瓷的生产过程 般都要经过、;	0	
(3) 传统陶瓷的基本原料是、和。		
(4) 玻璃钢是		
2. 判断題		
(1) 蠕变是指在应力保持恒定的情况下,应变随时间的增长而减少的现象。	(	)
(2) 塑料是一种以生胶为主要组成的高分子材料。	(	)
(3) 聚氯乙烯是最早1业生产的塑料产品之 , 是塑料产品中产量最大的。	(	)
000		

			7 447	24100-1001711	
(4)	现代陶瓷材料	料是各种无机非金属材料	斗的统称。		( )
( )	, ,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	抗拉强度比抗压强度高征			( )
(-)	,	指两种或两种以上的物	4	质不同的物质, 经	· 完 方法得到的
, ,	的多相固体材		11 10 1 11/	(11111111111111111111111111111111111111	( )
		材料都是电和热的绝缘位	k:		( )
( )	, ,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	1111 HOVE O WARRANDOWN			,
3.	选择题				
(1)	橡胶是优良	的减振材料和摩阻材料,	因为它具有	突出的。	
	A. 高弹性	B. 黏弹性	C. 塑料	D. 减摩性	
(2)	传统陶瓷包	括 ,而特种陶瓷	<b></b> 完主要有		
	A. 水泥	B. 氧化铝	C. 碳化硅		
	D. 氮化硼	E. 耐火材料	F. 日用陶	瓷	
(3)	) 纤维增强树	脂复合材料中,增强纤维	能应该	•	
	A. 强度高,	型性好	B. 强度高	,弹性模量高	
	C. 强度高,	弹性模量低	D. 塑性好	, 弹性模量高	
4.	简答题				
(1)	) 什么是热塑料	性塑料? 什么是热固性药	門料? 试举例	说明。	
(2)	) 试述聚乙烯.	、聚氯乙烯、聚苯乙烯、	浆内烯、A	BS 塑料、聚酰胺、	聚碳酸酯、有
机玻璃	、塑料上等材	料的性能及用途。			
(3)	) 简述橡胶的	组成及性能特点。			
(4)	陶瓷材料的	生产制作过程是怎样的?		. 7.	
(5)	陶瓷材料的	优点是什么?简述其原因	g.	N.V.	
(6)	净出四种常:	见的工程陶瓷材料, 并该	说明其性能及	在1程上的应用。	
(7)	) 什么是复合	材料?它有哪些种类?			
(8)	) 复合材料有	那些特点?			
(9)	何谓纳米村!	料?有何特点?举例说的	其用途。		
(10	0) 简述超导材	村、超便材料、光纤材;	料、非晶态合	金、压电材料的主	要特点和应用。
(1)	1) 举例说明信	《氢合金的储氢机理。			

(12) 什么是形状记忆合金? 其记忆功能的类型有哪几种? 举例说明其用途。

# 第11章

# 机械零件的失效分析与选材

# O MENTE

作为一个从事机械设计与制造的工程技术人员,在机械零件设计与制造过程中、都会遇到选择材料的问题。在生产实践中、往往由于材料的选择和加工工艺路线不当、造成机械零件在使用过程中发生早期失效、给生产带来了重大损失。若要正确合理地选择和使用材料、必须了解零件的工作条件及其失效形式,才能较准确地提出对零件材料的主要性能要求,从而选择出合适的材料并制定出合理的冷、热加工工艺路线。

# (2) 数学是求

本章让学生掌握机械零件选材原则;了解各种失效形式的特点; 了解选材的方法与步骤、掌握面轮机成率汽车齿轮, 轴类零件工 作条件、失效形式、性能要求及选材特点,进行工艺路线分析,通 过来章学习、学生应具有综合法用相关知识较正确的选材的能力。

# 11.1 机械零件的失效分析

所谓失效主要指零件由于某种原因,导致其尺寸、形状或材料的组织与性能变化而丧 失其规定功能的现象。机械零件的失效,一般包括以下几种情况。

- (1) 零件完全破坏,不能继续工作。
- (2) 虽然仍能安全工作,但不能满意地起到预期的作用。
- (3) 零件严重损伤,继续工作不安全。
- 分析引起机械零件的失效原因、提出对策、研究采取补救措施的技术和管理活动称为 失效分析。研究机械零件的失效是很重要的工作,本节将讨论机械零件常见的失效形式及 零件生效的产生原因。

#### 11.1.1 零件的失效形式

根据零件损坏的特点,可将失效形式分为3种基本类型;变形、断裂和表面损伤。

#### 1. 变形失效与选材

变形失效有两种情况,即弹性变形失效与塑件变形失效。

(1) 弹性变形失效。弹性变形失效是指由于发生过人的弹性变形而造成零件的失效。例如,电动机转子轴的刚度不足,发生过人的弹性变形,结果转子与定子相辩,最后主轴被擦弯,甚至折断。

弹性变形的人小取决于零件的几何尺寸及材料的弹性模量。金刚石与陶瓷的弹性模量 最高,其次是难熔金属、钢铁、有色金属则较低、有机高分子材料的弹性模量最低。因此, 作为结构件,从网度及经济角度来看,选择钢铁是比较合适的。

(2) 塑件变形头效。塑性变形头效是指零件由于发生过量塑性变形而失效。塑性变形 失效是零件中的工作应力超过材料的屈服强度的结果。塑性变形是一种水久变形。可有零 件的形状和尺寸上表现出来。在给定载荷条件下、塑性变形发生与否、取决于零件几何尺 寸及材料的屈服强度。

· 般陶瓷材料的别服强度很高。但脆性非常人。进行拉伸试验时,在远末达到屈服应 为时就发生脆断,强度高的特点发挥不出来。因此,不能用来制造高强度结构件。 有机高 分子材料的强度很低,最高强度的塑料也不超过铝合金。因此,目前用作高强度结构的主 要材料还是钢铁。

#### 2. 断裂失效

断裂失效是机械零件的主要失效形式。根据断裂的性质和断裂的原因,可分为以下 4种。

(1) 塑性断裂。塑性断裂是指零件在受到外载荷作用时,某 截面上的应力超过了材料的屈服强度,产生很大的塑性变形后发生的断裂。如低碳锅光滑试料为伸试验时。由于断裂而已经发生了人量的塑性变形而进入了欠效状态,故只能使零件不能1作,但不会造成较大的危险。



- (2) 歲性斷裂。脆性斷裂发生时,事先不产生明显的塑性变形,承受的工作应力通常 远低于材料的屈服强度,所以又除为低应力脆断。这种断裂经常发生在有关锐缺口或裂绞 的零件中,另外,零件结构中的棱角、台阶、沟槽及拐角等结构突变处也易发生、特别是 存低漏或油击载荷作用的情况下,更易发生脆性断裂。
- (3) 疲劳断裂。在低于材料届服强度的交变应力反复作用下发生的断裂称为疲劳断裂。 因疲劳而最终断裂是瞬时的,因此危害性较大,常在齿轮、弹簧、轴、模具,叶片等零件 中发生。疲劳断裂是 种危害极大,而且是一种常见的失效形式,据统计,承受交变应力 的零件,80%~90%以上的损坏是由于疲劳引起的。采用各种强化方法提高材料的强度, 尤其是表面强度,在太而形成残余压应力,可使疲劳强度显著提高。此外,减少零件上各 种能引起应力集中的缺陷、刀痕、尖角、截面突变等,均可提高零件的抗疲劳能力。
- (4) 蠕变断裂。蠕变断裂即在应力不变的情况下,变形量随时间的延长而增加,最后由于变形过大或断裂而导致的失效。如架空的聚氯乙烯电线管介电线和自重的作用下发生的缓慢的挠曲变形,就是典型的材料蠕变现象。金属材料一般在高温下才产生明显的蠕变,而高聚物有常温下受极就会产生显著的蠕变,当蠕变变形量超过一定范围时,零件内部就会产生裂变而很快断裂。

#### 3 表而揭伤

零件在1件过程中,由于机械和化学的作用,使1件表面及表面附近的材料受到严重 损伤导致失效,称为表面损伤失效。表面损伤失效大体上分为3类;磨损失效、表面疲劳 失效和辟蚀失效。

(1) 磨损失效。在机械力的作用下,产生相对运动(滑动、滚动等)而使接触表面的材料以磨屑的形式逐渐鲜起,使宰性的形状、尺寸发生变化而失效,称为磨损失效。宰有磨损后,会使其物度下降或丧失,其至定法证常运转。材料抵抗磨损的能力称为耐磨性,用单位时间的磨损量表示。磨损使愈小。耐磨性愈杂。

磨掃主票有磨粒磨掃和結着7股合)磨楊两种类型。

- ① 磨粒磨损。磨粒磨损是在零件表面遭受摩擦时, 行硬质颗粒嵌入材料表面, 形成许 多切屑沟槽而造成的磨损。这种磨损常发生在农业机械、矿山机械以及车辆、机床等机械 运行时因接入硬屑(硬质颗粒)等情况中。
- ② 粘着磨损。粘着磨损又称胶合磨损,是相对运动的摩擦表面之间在摩擦过程中发生 局部對合或結着, 在分离时粘着处将小块材料撕裂, 形成磨屑而造成的磨损。这种磨损在 所有的摩擦碼中均会产生, 例如蜗轮与蜗杆、内燃机的活净环和缸套、轴尾与轴颈等。
- 为了减少粘者磨损,所选材料应当与所配合的摩擦副为不同性质的材料,而且摩擦因数应尽可能小,最好具有自润滑能力或有利于保存润滑剂。例如,近年来在不少设备上已采用尼龙、聚甲醛、聚碳酸酯、粉末冶金材料制造轴承、轴套等。
- (2) 表面疲劳。相互接触的两个运动表面(特別是滚动接触),在1年过程中承受交变接触应力的作用、使表层材料发生疲劳破坏而脱落。造成零件失效称为表面疲劳失效。为了提高材料的表面疲劳抗力,材料要进行表面强化处理。强化层的深度足够人,以免在强压层下的基体内形成小裂敛,使强化层大块刺落。



(3) 腐蚀失效。由于化学和电化学腐蚀的作用,使表面损伤血造成零件失效称为腐蚀 失效。腐蚀失效除与材料的成分、组织有关外,还与周围介质有很大关系,应根据介质的 成分性质洗材。

#### 11.1.2 零件失效的原因

零件到底会发生哪种形式的失效。这与很多因素有关。概括起来、失效的原因有以下 4个方面。

#### 1. 零件设计不合理

零件的结构、形状、尺寸设计不合理最容易引起失效。如键槽、孔或截面变化较原列 的尖角处或尖锐缺口处容易产生应力集中、出现裂纹。其次、是对零件在工作中的受力情 况判断有误。设计时安全系数过小或对环境的变化情况估计不是造成零件实际承载能力隆 低等均属设计不合理。

#### 2 洗材不合理

选材不合理即选用的材料性能不能满足工作条件要求,或者所选材料名义性能指标不 能反映材料对实际失效形式的抗力。所用材料的化学成分与组织不合理、质量差更会造成 零件的失效。如含有过多的夹杂物和杂质元素等缺陷。因此对原材料进行严格检验是避免 零件失效的重要步骤。

#### 3. 加工工艺不合理

零件在加工和成形过程中,因采用的工艺方法、工艺参数不合理,操作不工确等会造 成失效。如热成形过程中温度过高所产生的过热、过烧、氧化、脱碳、热处理过程中工艺 参数不合理造成的变形和裂纹、组织缺陷及由于淬火应力不均匀导致零件的棱角、台阶等 处产生拉应力。

#### 4. 安装及使用不正确

相器在安装过程中,配合过紧、过松、对中不良、固定不牢或重心不稳,密封性关以 及装配拧紧时用力过大或过小等, 均易导致零件过早失效。在超速、过载、润滑条件不良 的情况下工作。工作环境中有腐蚀性物质及维修、保养不及时或不善等均会造成零件过早 失效。

#### 11.1.3 失效分析的步骤、方法

对失效零件进行失效分析的基本步骤、方法如下。

- (1) 现场勘察察看零件头效的部位、形式、弄清零件1作条件、操作情况和失效过程; 收集并保护好失效零件,必要时对现场进行拍照。
- (2) 了解零件背景资料,了解零件设计、加上制造、装配及使用、维护等一系列历史 资料,并收集与该零件失效相类似的相关资料。
- (3) 测试分析主要包括断口宏观分析、金相组织分析、电镜分析、成分分析、表面及 内部质量分析、应力分析、力学分析及力学性能测试等。以上项目可根据需要选择。



(4) 综合分析对以上调查材料、测试结果进行综合分析,判明失效原因(尤其是主要原因,是确定主要失效抗力指标的依据),提出改进措施并在实践中检验效果。

# 11.2 洗材的一般原则

作为一个从事机械设计与制造的 L 程技术人员,如何合理地选择和使用材料是一项十分重要的 L 作,不仅要保证零件在 L 作时具有良好的功能,使零件经久耐用,而且要求材料有较好的 L 逻性和经济性,以便提高生产率,降低成本。本节简要介绍机械零件选材的。晚康则。

#### 11.2.1 失效形式分析

在选择材料时,必须根据零件在整机中的作用、零件的尺寸、形状以及受力情况,提出零件材料应具备的主要力学性能指标。零件的工作环境是复杂的,故应注意以下3点。

#### 1. 零件使用条件与失效形式分析

- (1) 零件使用条件。零件使用条件应根据产品的功能和零件在产品中的作用进行分析。
  ① 受力状况。包括应力种类(拉伸、压缩、弯曲、扣转、剪切等)和大小: 裁荷性质(静载荷、冲击载荷、变动载荷等)和分布状况及其他(摩擦、振动等)条件。
  - ② 环境状况。包括温度和介质等。
  - ③ 特殊要求。如导电性能、绝缘性能、磁性能、热胀性能、导热性能、外观等。
  - 选择材料时一定要将上述条件考虑周全,并且找出材料所需要的主要使用性能。

(2) 零件欠效形式分析。机械零件在使用过程中会因某种性能不足而出规和应形式的 欠效。因此叫根据零件的失效形式、分析得用起1.导作用的使用性能、并以此作为选材的 1.要依据。例如、长期以来、人们认为发动机曲轴的1.要使用性能是高的冲击抗力和耐磨 性。但欠效分析结果证则,曲轴破坏主要是疲劳失效、所以、以疲劳强度为主要设计依据、 其质量和寿命有很大提高。

#### 2. 确定使用性能指标和数值

通过分析零件 1.作条件和失效形式,确定零件对使用性能的要求后,必须进 步转化 为实验室性能指标和数值,这是选材的极其重要的步骤。

#### 3. 根据力学性能选材时应注意的问题

零件所要求的力学性能指标和数值确定下来之后便可进行选材。由于适当的强化方法 可充分发挥材料的性能潜力,所以选材时应把材料与强化手段紧密结合起来综合考虑,向 且还要注意下列问题。

- (1) 学会正确使用手册和有关资料。选材时食手册是十分自然的事情,但必须注意手册中数据测定条件等的局限性。
- (2) 正确使用硬度指标。设计中,常用硬度作为控制材料性能的指标,在零件阁等技术文件中,常以硬度来表明对零件的力学性能要求。但硬度指标亦有其局限性。





因此,在设计中提出硬度值的同时,应对其热处理1岁(特别是强化1岁)做出明确规 完.而对于某些重要零件还应明确规定其他力学性能要求。

(3) 强度与韧性应合理配合。受力的零件、构件选用材料时、首先要看强度能否满足 使用要求, 为防止零件在使用过程中发生脆性断裂, 还要考虑塑性和冲击韧度, 例如, 断 而有变化并有缺口的零件、承受冲击的零件、大尺寸零、构件等、应适当降低强度、硬度 要求, 相应提高塑件、韧件。

(4) 平面断裂韧性 KIC 在选材中的应用。由于 KIC 反映了材料抵抗内部裂纹生稳扩展 的能力、故可根据 KIC 数值的大小对材料的韧性做出可靠的评价。并可用于设计计算。

#### 1122 材料的工艺性能原则

零件都是由不同的工程材料经过一定的加工制造而成的。因此,材料的工艺性能,即 加工成合格零件的难易程度、显然也是洗材必须考虑的主要问题。洗材中、同使用性能相 比较、工艺性能处于次要地位。但在某些情况下、如人量生产、工艺性能就可能成为洗材 考虑的主要依据,例如选用易切钢等。

用金属材料制造零件的基本加工方法,通常有4种:铸造、压力加工、焊接和机械(切 削)加工。热处理是作为改善加工性能和使零件得到所要求的性能的工序。

材料的工艺性能好坏对零件加工生产有直接的影响。主要的工艺性能包括铸造性能、 压力加工性能、焊接性能、切削加工性能和热处理性能。

从工步电发、如果没让的零件是铸件、最好选用其品成分及比附近的合金。筹设计的 是锻件、冲压件,最好选择固溶体的合金。如果设计的是焊接结构。则不应选用铸铁,最 适宜的材料是低碳钢、低合金钢。而铜合金、铝合金的焊接性能都不好。

有和械制管生产中、维大部分的零件都更经过切削加工。因此、材料的切削加工性的。 好坏,对提高产品质量和生产率、降低成本都具有重要意义。为了便士切削,一般希望钢 铁材料的硬度控制在 170HBW 230HBW 之间。

般说来, 碟钢的锻造、切削加工等工艺性能较好, 其力学性能可以满足一般零件工 作条件的要求,因此碟倒的用途较广,但它的强度还不够高,淬透性差。所以,制造大截 面、形状复杂和高强度的淬火零件,常选用合金钢,因为合金钢淬透性好、强度高,但合 全级的锻造。切削加工等工艺性能经差。

#### 11.2.3 材料的经济性原则

在机械设计和生产过程中,一般有满足使用性能和工艺性能的条件下,经济性也是选 材必须考虑的主要因素。选材时应注意以下几点。

#### 1. 尽量降低材料及其加工成本

在满足零件对使用性能与1.2性能要求的前提下,能用铸铁不用钢,能用非合金钢不 用合金钢,能用硅锰钢不用铬镍钢,能用型材不用锻件加工件,且尽量用加工性能好的材 料。能正火使用的零件就不必调质处理。材料来源要广,尽量采用符合我国资源情况的材 料,如含铝超硬高速钢(W6Mo5Cr4V2A1)具有与含钴高速钢(W18Cr4V2Co8)相似的性能, 但价格便宜。



#### 2. 用非金属材料代替金属材料

非金属材料的资源丰富,性能也在不断提高,应用范围不断扩大,尤其是发展较快的 聚合物具有很多优异的性能,在某些场合可代替金属材料,既改善了使用性能,又可降低 制造成本和使用维护费用。

#### 3. 零件的总成本

零件的总成本包括原材料价格、零件的加 1 制造费用、管理费用、试验研究费和维修 费等。选材时不能 "味追求原材料低价而忽视总成本的其他各项。

## 11.3 典型零件的洗材与工艺

#### 11.3.1 提高疲劳强度与耐磨性的洗材与工艺

#### 1. 提高疲劳强度的选材与工艺

承受交变应力的零件主要分为3种情况: 是承受交变权、压应力的零件。如拉杆、 连杆、螺栓、锻锤杆等; 是承受交变弯曲、扣转应力; 是吸收、储存能量。如弹簧、 弹簧夹夹等。它们都要来较高的疲劳强度,在各类材料中,金属材料的疲劳强度较高,故 推 移选用金属材料米制造抗疲劳等部件以剩铁材料为最佳)。

È要承受交变载荷零件的用材及强化方法见表 11-1。

表 11-1 主要承受交变载荷零件的用材及强化方法
---------------------------

零件名称	受力情况	性能要求	主要用材及强化方法	强化特点
内燃机近杆,近 接螺栓、锻锤 杆、拉杆等	交变拉压应力、 冲击载荷 —	高强度、耐疲劳	调质钢 热变形,调质或淬火及中 温回火、表面滚压	整个截向 均强化
各种传动轴、内 燃机曲轴、汽车 半轴、凸轮轴、 机床上轴等	交变弯曲、扣转 应力、冲击、局 部受摩擦	耐疲劳、局部表 面耐磨、综合力 学性能良好	(1) 调质铜。热变形、调质、表面 淬火或氮化,表而滚压 (2) 球型铸铁。等温淬火或调质, 表面淬火、表面滚压 (3) 渗碳钠。渗碳淬火低温回火	表层强化
弹簧等	交变弯曲、扭转 应力、冲击、振 动能量吸收及 储备	高强度极限、高 届强比、疲劳强 度	(1) 弹簧钢。热变形、淬火及中温 回火或铅淬冷拉、形变热处理、表 面喷丸 (2) 铍青铜。淬火时效 (3) 鳞青铜。变形强化	整个截面均匀强化

#### 2. 耐磨性的选材与工艺

承受摩擦、磨损的零件情况比较复杂,人致可分为 3 类: 是对整体硬度要求较高的 零件,如刃具、冷冲模、量具、滚动轴承等: 是自身要耐磨,又要求减摩以保护配偶件, 如滑动轴承、丝札螺母等; 三是对心部强韧性有较高要求的零件,如齿轮、凸轮、活塞销





等。它们都要求有较高耐磨、减摩性。各种材料中,除金刚石外,陶瓷硬度最高、耐磨性 最好,含碳量高的钢硬度较高,耐磨性也较好;铸铁、部分有色金属、塑料等具有较低的 摩裾因数和较高的减摩性。

主要承受摩擦、磨损零件的材料及其强化方法选择见表 11-2。

表 11-2 主要承受摩擦、磨损零件的材料及其强化方法选择

类型	零件名称	工作条件与性能要求	材料及其强化方法
要求整体高硬	量具、低速切削刃 具、顶尖、钻套	承受摩擦,受力不大。要求高硬度、 高耐磨性	碳素 T 具钢, 低合金 T 具钢。淬火 及低温回火
	高速切削刃具	强热摩擦,高温。要求高硬度、高耐磨性,热硬性好	<ul><li>(1) 高速制。淬火及;次 560℃回火</li><li>(2) 砂质合金</li><li>(3) 陶瓷</li></ul>
	冷冲模	承受摩擦,冲击载荷,交变载荷,要 求高硬度、高疲劳强度、高屈服强度	碳素 1 具钢, 低合金 「具钢、高碳 高铬冷作模具钢。淬火及低温回火
	滚动轴承	水受 ( ) 水 ( ) х (	滚动轴承销。淬火及低温回火
推有较 品制性		求表便内韧、疲劳强度和接触疲劳强	<ul><li>(1) 调质钢。调质或正火、表面淬火 或氮化</li><li>(2) 渗碳钢。渗碳淬火及低温回火</li></ul>
	碎石机颚板	强烈冲击,严重挤、压,摩擦。要求 岛的抗磨性与韧性	高锰铜的水韧处理
析	附动轴承	承受滑动摩擦, 交变应力, 硬度不高于配偶件。摩擦因数小, 磨合性好	<ul><li>(1)</li></ul>
	紅套、活塞环	承受摩擦、振动,要求耐磨、减摩	灰铸铁

# 11.3.2 齿轮类与轴类零件的选材与工艺

## 1. 齿轮类零件的选材与工艺

- (1) 齿轮的性能要求。齿轮在机器中主要和负传递功率与调节速度的任务。有时也起改变运动方向的作用。在工作时它通过齿面的接触传递动力,周期地变弯曲应力和接触应力的作用,在啮合的齿面上,相互运动和滑动造成强烈的摩擦,行弯齿轮往换挡、启动或喷不均匀时还承受冲击力等。其失效形式主要有齿轮疲劳冲击断数、过载断数、齿面捻触疲劳与磨损。因此,要求材料具有高的疲劳强度和捻触疲劳强度。齿面具有高的硬度和耐燥上。齿轮心都具有足够的强度与韧性。但是。对于不同机器中的齿轮、因极荷大小、速度高低、稍度要求、冲击强弱等工作条件的差异,对性能的要求也有所不同,故应选用不同的材料及相应的强化方法。
- (2) 齿轮用材的特点。机械齿轮通常采用锻造钢件制造,而且, 般均先锻成齿轮毛坯,以获得致密组织和合理的流线分布。就钢种而言,主要有调质钢齿轮和渗碳钢齿轮两类。
  - ① 调质钢齿轮。调质钢主要用于制造两种齿轮, 种是对耐磨性要求较高, 而冲击韧



度要求一般的硬齿面(HB>350)齿轮,如车床、钻床、铣床等机床的变速箱齿轮,通常采用 45 锅、40Cr、40MnB、45Mn2 等。经调质后表面淬火。对于高精度、高速运转的齿轮,可 采用 38CrMoAlA 氦化钢,进行调质后再纸化处理。另一种是对齿面硬度要求不高的软齿面 (HB\( 350)齿轮,如车床溜板上的齿轮、车床挂轮架齿轮、汽车曲轴齿轮等,通常采用 45 锅、40Cr、35SiMn 等侧、经调质或正水处理。

② 渗碳钢齿轮。渗碳钢主要用于制造速度高、重载荷、冲击较大的硬齿面齿轮,如汽 年、拖拉机变速箱、驱动桥齿轮、立车的重要齿轮等,通常采用 20CrMnTi. 20MnVB、 20CrMnMo 等钢,经渗碳淬火,低温回火处理,表面硬度高且耐磨,心部强韧耐冲击。为 增加齿面或金压应力,进一步提高成轮的疲劳碾停,还可随后进行喷丸处理。

除銀網基纶外,还有铸钢、铸铁涡轮。铸钢(如 ZG340-640)常用 主制造力学性能要求 较高且形状复杂的人型齿轮,如起重机齿轮。对解磨性、疲劳强度要求较高但冲击战荷较 小的齿轮,如机油泵海轮,可采用球墨铸铁(如 QT500-7)制造。而对受冲击很小的低精度、 低速齿轮、如汽车发动机凸轮轴齿轮。可采用束铸铁(如 HT200, HT300)制造。

另外, 學料齿轮具有摩擦因数小、减振性好、噪声低、质量轮、耐腐蚀等优点也被广 泛应用。但其强度、硬度、弹性模量低,使用温度不高,尺寸稳定性差,故主要用于制造 轻载、低速、耐蚀、无润滑或少润滑条件下工作的齿轮,如仪表齿轮、无声齿轮等。

(3) 典型齿轮选材具体实例。现以车床床头箱中二联滑动齿轮为例进行选材及其强化 方法分析。

图 11.1 所示为 C620-1 卧式车床床头箱中三联滑动齿轮。工作中,通过被动主轴箱外 下柄使齿轮点轴上借滑移运动,利用与不同放散的齿轮响合,可得到不同较速。1.作时转 速较高,其热处理技术条件是,舱齿表面硬度 50HRC~55HRC,齿心筛硬度 20HRC~ 25HRC、熔体弧度 R<sub>m</sub>-780MPa~800MPa,整体冲击闭度 α<sub>2</sub>=401cm<sup>2</sup> -601cm<sup>2</sup>.

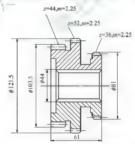


图 11.1 C620-1 卧式车床床头箱中三联滑动齿轮简图



- ① 分析及洗材。该指纶是普通在床上轴箱滑动齿轮,是上焦动系统中焦递动力并改变 转读的齿轮。该齿轮受力不大。在变速滑移过程中。虽然同与其相啮合的齿轮有碰撞。但 冲击力不大,运动也较平稳。根据题中要求,轮齿表面硬度只要求 50HRC~55HRC,选用 淬透性活当的调质钢经调质、高频感应加热淬火和低温回火即可达到要求。考虑到该齿轮 较厚,为提高其淬透性,可选用合金调质钢,油淬即可使截面大部分淬透,同时也可尽量 减少淬火变形量,回火后基本上能满足性能要求。因此,从所给钢种中选择 40Cr 钢Lc较 合适。
- ② 确定加 [ 1 艺。加 ] 「艺路线为; 下科→齿坯锻造 →正火(850℃~870℃空冷)→ 粗加 I →调质(840°C~860°C油淬,600°C~650°C回火) →精加 L →齿轮高频感应加热淬 火(860℃~880℃高频感应加热。乳化液冷却)→低温回火(180℃~200℃回火)→精磨。
- ③ 热处理目的。正火处理可消除锻造应力、均匀组织、改善切削加工性。对十一般齿 鈴、正東也可作为高频達東前的最終執外理工序。溫馬外理可使告鈴恭得較高的綜合力学 性能, 齿轮可承受较大的弯曲应力和冲击载荷, 并可减少淬火变形。高频淬火及低温回火 提高了齿轮表面硬度和耐磨性,并且使齿轮表面产生压应力,提高了抗疲劳破坏的能力。 低温回火可消除淬火应力,对防止产生磨削裂纹和提高抗冲击能力是有利的。

#### 2. 轴类零件的洗材

机床主轴、丝杆、内燃机曲轴、汽车车轴等都属于轴类零件, 它们是机器上的重要零 件,一日发生破坏,就会造成严重的事故。

- (1) 轴类零件的性能要求。轴类零件上要起支承转动零件, 承受裁荷和传递动力的作 用。 般在较大的静、动载荷下工作,受交变的弯曲应力与扭转应力,有时还要承受一定 的冲击与过载。为此,所选材料应具有良好的综合力学性能和高的疲劳强度,以防折断、 扣断或疲劳断裂。对于轴领等受廉擦部位,则要表高硬度与高耐磨性。
- (2) 轴类零件的用材特点。人名数轴类零件采用锻钢制造,对于阶梯直径相差较大的 阶梯轴或对力学性能要求较高的重要轴、大型轴, 应采用锻造毛环。而对力学性能要求不 高的光轴、小轴,则可采用轧制圆钢直接加工。在具体选材时,可以从以下几方面考虑。
- ① 对承受交变拉应力的轴类零件,如缸盖螺栓、连杆螺栓、船舶推进器轴等,其截面 受趋约分布的拉应力作用,应选用淬透性好的调质钢。如 40Cr, 42Mn2V, 40MnVB, 40 Cr Ni 等,以保证调质后零件整个截面的件能一致。
- ② 主要承受弯曲和扭转应力的轴类零件,如发动机曲轴、汽轮机主轴、机床主轴等, ·般采用调质钢制造。因其最大应力在轴的表层,故 般不需要选用淬透性很高的钢。其 中, 对磨损较轻、冲击不人的轴, 如普通齿轮减速器传动轴、普通车床主轴等, 可选用 45 钢经调质或正火处理,然后对要求耐磨的轴颈及配件经常装拆的部位进行表面淬火、低温 回火。对磨损较重且受一定冲击的轴,可选用合金调质钢,经调质处理后,再在需要高硬 度部位进行表面淬火。例如汽车半轴常采用 40Cr、40CrMnMo 等钢, 高速内燃机曲轴常采 用 35CrMo、42CrMo、18Cr2Ni4WA 等钢。
  - ③ 对磨损严重且受较大冲击的轴,如载荷较重的组合机床主轴、齿轮铣床主轴、汽车、





拖拉机变速轴、活塞销等,可选用 20CrMnTi 渗碳钢, 经渗碳、淬火、低温回火处理。

④ 对高精度、高速转动的轴类零件,可采用氯化钢、高碳钢或高合金钢,如高精度磨床 主轴或精密管床管杆采用 38CrMoAIA 钢,经调质、氯化处理;精密淬硬丝杠采用 9 Mn2V 或 CrWMn 钢、经淬火、低温回火处理。

在釉类零件制造过程中, 还可采用滚辗螺纹、滚压圆角与轴颈、横轧丝杆、喷丸等方法提高零件的疲劳强度。例如, 锻钢曲轴的弯曲疲劳强度, 经喷丸处理后可提高 15%~25%; 经圆角滚压后,可提高 20%~70%。

除假倾曲轴类零件外,对中、低速内燃机曲轴以及连杆,凸轮轴,可采用 QT600-3 等 球舉铸铁米制造,经正火、局部表面淬火或软氮化处理。不仅力学性能满足要求,而且制 造工艺简单,成本较低。

(3) 典型轴类零件用材实例分析。以 C616 车床 主轴为例来分析其选材及热处理,图 11.2 为其示意图。

该主轴受交变弯曲和粗转复合应力作用,载荷不大,转速中等,冲击载荷也不大,所以具有 般综合力学性能即可满足要求。但人的内锥孔、外锥体与卜盘、顶尖之间有摩擦,花键处与齿轮有相对滑动。为防止这些部位划伤和磨损,故这些部位要求有较高的硬度和耐磨性。轴续与滚动轴承配合,硬度要求不高(220HBW~250HBW)。

根據以上分析。C616 年床主轴选用 45 钧即可。热处理技术条件:整体硬度为220HBW~ 250HBW;内鲱孔和价鲱体为 45HRC~50HRC,在键部分为 48HRC~53HRC,其加1.1.2 路线为: 锻造→正火→推加1.→调质~半精加1.→淬火、低温回火→粗磨(外阀、锥孔、外 塘体)→粧花糠→花糠淬水、回火→土糖

其中, 正火是为了细化品料, 消除輸設应力, 改善切削加1性能, 并为调质处理撤组织准备, 调质处理是为使主轴接程良好的综合力学性能, 为更好地发挥调质效果, 将其安排在和加工之后。惟孔及外惟体的局部淬火和回火是为使该处获得较高的硬度。惟孔、外惟体的局部淬火、回火可采用盐溶加热。花键处的表面淬火采用高频表面淬火、回火以减小变形和达到硬度要求。

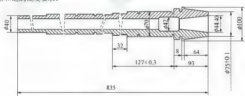


图 11.2 C616 车床主轴简图

表 11 3 给出了其他机床主轴的工作条件、选材及热处理工艺情况。





#### 表 11-3 机床主轴的工作条件、洗材及热处理

序号	工作条件	材料	热处理工艺	硬度要求	应用举例	
1	<ul><li>(1) 在滚动轴承中运转</li><li>(2) 低速, 轻或中等载荷</li><li>(3) 精度要求不高</li><li>(4) 稍有冲击载荷</li></ul>	45 钢	止火或调质	220HBW~250HBW	·般简易机床主轴	
2	(1) 在滚动或滑动轴承内运转 (2) 低速, 轻或中等载荷 (3) 精度要求不很高 (4) 有一定的冲击、交变载荷	45 钊	正火或调质 后轴颈局部 表面淬火整 体淬硬	≤229HBW(正火) 220HBW~ 250HBW(调质) 46HBW ~ 57HRC (表面)	CB3463、CA6140、 C61200 等重型车床 主轴	
3	(1) 白滑动轴承内运转 (2) 中或重载荷,转速略高 (3) 精度要求较尚 (4) 有较高的交变、冲击载荷	40Cr 40MnB 40MnVB	调质后轴颈 表面淬火	220HBW~ 280HBS (调质) 46HRC~55HRC (表面)	铣床、M74758 磨床砂轮上轴	
4	(1) 在滑动轴承内运转 (2) 乘载荷,转速银高 (3) 精度要求极高 (4) 有很高的变变、冲击载荷	38CrMoAl	调质后渗氮	≤260HBS(调项) ≥850HV(渗氮表 (fi)	高精度磨床砂轮主轴, T68 镗杆, T4240A 學标镣床主轴, C2150-6D 乡轴 自动车床中心轴	
5	(1) 在增动轴承内运转 (2) 重载荷,转速很高 (3) 高的冲击载荷 (4) 很高的交变压力	20CrMnTi	渗碳淬火、	≥50HRC(表lfri)	Y7163 齿轮磨床、 CG1107 年 床 、 SG8630 特密年从 〕。 轴	

# 小 结

掌握各种工程材料的特性,正确选择和使用材料是对从事机械设计和制造的工程技术 人员的基本要求。目前即使选用最好的材料和最先进的工艺手段制造的机器零件,使用的 期限也是有限的,常发生失效。因此要对零件的失效进行分析,找出失效的原因,提出预 防措施。零件的失效主要有变形、断裂和表面损伤 3 种基本类型。原因主要有零件设计不 合理、选材不合理、加工艺不合理、安装及使用不正确等。选材的一般原则有使用性能 原则、工艺性原则、经济性原则。

通过齿轮、轴类等典型零件的选材分析介绍了机械零件选材的方法和步骤。



# 练习与思考

#### 简答题

- (1) 什么是零件的失效? 零件失效形式有哪几种? 失效的原因 ·般包括哪几个方面?
- (2) 合理选材的原则是什么?
- (3) 零件选材的经济性从哪些方面考虑?
- (4) 机床床头箱齿轮与汽车变速箱齿轮的工作条件各有何特点?应选用哪种材料最合适?请写出工艺路线和强化方法。
- (5) 某齿轮要求具有良好的综合力学性能,表面硬度50HRC~55HRC,用 45 铜制造。加 L 路线为: 下科→锻造→热处理→相加 L →热处理→精加 L →热处理→精磨。试说明 L 艺路线中各热处理工序的名称和目的。
- (6) 汽车、拖拉机变速箱齿轮多采用渗碳钢制造, 而机床变速箱齿轮多采用中碳钢制造, 为什么?



# 第12章

# 铸 造

# 學都常維和

铸造是机械制造中毛坯成形的主要工艺之一。在机械制造业中、 铸造零件的应用计分广泛。在一般机械设备中、铸件的质量往往要占 机械总质量的 70%—80%。甚至更高。学习本章前,学生应预习工程 材料中有关二元相图、凝固与结晶的内容,以及机械制图中有关三规 图约内容。在学习本章内容时,应与"金工实习"中实际操作的工艺 相联系、理论联系实际。

# (3) 数字要求

通过本章的学习、使学生了解铸造的特点、分类及应用; 重点 掌握铸造合金液体的充型能力与流动性及其影响因素, 编礼与缩检 的产生与防止, 铸造应力、变形与裂纹的产生与防止; 掌握砂型铸 通工艺及铸件的结构工艺性; 对于特种铸造只做一般了解。



(金属液态成形)是将液态金属在重力或外力作用下充填到型腔中,待其凝固冷却后, 获得所需形状和尺寸的毛环或零件的方法。

铸造成形的优点:

- (1) 适应性广, 工艺灵活性大(材料、大小、形状几乎不受限制)。
- (2) 最适合制造形状复杂的箱体、机架、阀体、泵体、缸体等。
- (3) 成本较低(铸件与最终零件的形状相似、尺寸相近)。

主要缺点:铸件组织硫松、晶粒粗大,内部常有缩孔、缩松、气孔等缺陷产生,导致铸件力学性能,特别是冲击性能较低。

分类: 铸造从造型方法来分, 可分为砂型铸造和特种铸造两大类。

# 12.1 铸造工艺基础

铸造生产过程非常复杂,影响铸件质量的因素也非常多。其中合金的铸造性能的优劣 对能否获得优质铸件有着重要影响。铸造合金在铸造过程中呈现出的1 2性能,称为铸造性能。合金的铸造性能主要指允型能力、收缩性、偏析、吸气等。其中液态合金的允型能力和收缩性是影响成形 1 2 及铸件质量的两个最基本的问题。

#### 12.1.1 合金的流动性及充型能力

液态合金充满型腔的过程称为充型。液态合金充满型腔是获得形状完整、轮廓清晰合格特件的保证,铸件的很多缺陷都是在此阶段形成的。

#### 1. 合金的流动性及充型能力

液态合金的流动能力称为流动性。液态合金充满型腔,形成轮廓清晰、形状和尺寸符

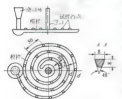


图 12 1 螺旋形流动试样

在成志中龙龙两小师, 它成本也添加的、龙水和八小小 合要水的优质蜗件的能力, 称为液态介含的充型能 起力首先取决于液态合金本身的流动性,同时又与外 界条件,如铸型性质、浇注条件、铸件结构等因素密 切相关。是各种因素的综合反应。

液态合金的流动性好,易于充满型腔,有利于气体和非金属夹杂物上浮和对铸件进行补缩。流动性差,则充型能力差,铸件易产生浇不到、冷隔、气孔和夹渣等缺陷。

合金的流动性通常用螺旋形流动性试样衡量,如 图 12.1 所示。浇注的试样越长,其流动性越好。常 用合金的流动性见表 12 1。



表 12-1	常用合金的流动性(砂型,	试样截面 8mm×8mm)
--------	--------------	---------------

合金种类	铸型种类	浇注温度/℃	螺旋线长度/mm	
铸铁 w <sub>C+Si</sub> =6.2%	砂型	1 300	1 800	
w <sub>C+St</sub> =5.9%	砂型	1 300	1 300	
w <sub>C+Si</sub> =5.2%	砂型	1 300	1 000	
w <sub>C+Si</sub> =4.2%	砂型	1 300	600	
MUNICIPAL CONTRACTOR	砂型	1 600	100	
铸铜 wc=0.4%	砂型	1 640	200	
铝硅合金(柱铝明) 镁合全(含 AI 和 Zn) 易青铜(w <sub>Sn</sub> ≈10%, w <sub>Zn</sub> ≈2%) 柱黄铜(w <sub>Si</sub> =1.5%~4.5%)	金属型(预热温度 300℃) 砂型 砂型 砂型	680~720 700 1 040 1 100	700~800 400~600 420 1 000	

#### 2. 影响流动性和充型能力的因素

#### 1) 化学成分

纯金属和共晶成分的合金,由于是有和温下进行结晶、液态合金从表层逐渐向中心凝固、固被界面比较光滑。对被态合金的流动限力较小、同时、共晶成分合金的凝固盐度最低,可获得较大的过热度,推进了合金的凝固、放流动性最好;其他成分的合态是在一定温度范围内结晶的,由于初生树枝状晶体与液体金属两相具有,粗糙的固被界面使合金的流动阻力加大,合金的流动性大大下降。合金的结晶晶度区间越宽、流动性越炎。

Fe-C 合金的流动性与含碳量之间的关系如图 12.2 所示。由图可见, 亚共晶铸铁随含 碳量增加, 结晶温度区间减小, 流动性逐渐提高, 愈接近共晶成分, 合金的流动性愈好。

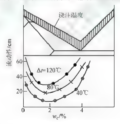


图 12.2 Fe-C 合金的流动性与含碳量的关系过热度  $\Delta t = t = -t =$ 

#### 2) 铸型的结构和性质

"合金的流动性 定时,铸型结构对液态合金的充型能力有较大影响,主要表现为型 腔的阻力和铸型的导热能力的影响。

(1) 铸件结构越复杂,型腔结构就越复杂,液态合金流动时的阻力也越大,其充型能



力就越差。铸件壁厚越小,型腔就越窄小,液态合金的散热也越快,其充型能力就越差。

- (2) 铸型材料,铸型材料的导热系数越大,液态合金降温越快,其充型能力就越差。
- (3) 铸型温度,铸型的温度低、热容量大,充型能力下降;铸型温度高,合金液与铸型的温差越小,散热速度越小,保持流动的时间越长,充型能力上升。
- (4) 铸型中的气体,在合金液的热作用下,铸型(尤其是砂型)将产生大量的气体,如果气体不能顺利排出,型腔中的气压将增大,就会阻碍液态合金的流动。
  - 3) 浇注条件

浇注温度、 充型压力和浇注系统结构等条件对铸件质量的影响如下。

- (1) 浇注温度。提高浇注温度,可使合金保持液态的时间延长,使合金凝固前传给铸型的热量多,从而降低液态合金的冷却速度,还可使液态合金的黏度减小。显著提高合金的流动性。但随着浇注温度的提高。特件的 次结晶组织变得粗大,且场产生气孔、缩孔、粘砂、裂纹等缺陷,故在保证充型能力的前提下。浇注温度应尽量低。通常铸铜的浇注温度为1520℃~1620℃。铸铁的为1230℃~1450℃。铝合金的为680℃~780℃。
- (2) 充型压力。液态金属在流动方向上所受到的压力越大,充型能力就越好。如通过提高滚注时的静压头的方法,可提高充型能力。 些特种 1. 艺,如压力铸造、低压铸造、离心铸造等,充型时合金液受到的压力较大,充型能力较好。
- (3) 浇注系统。浇注系统的结构越复杂、流动的阻力就越大, 充型能力就降低。铸型的结构越复杂、导热性越好, 合金的流动性就越差。提高合金的浇注温度和浇注速度, 以及增人静压头的高度会使合金的流动性增加。

#### 12.1.2 铸件的凝固方式

铸件的成形过程是液态金属在蜗型中的凝固过程。合金的凝固方式对铸件的质量、性 能以及铸造工艺等都有极大的影响。

铸件有凝固过程中, 其断而 般存在3个区域, 即固相区、凝固区和液相区, 其中液 相和固相并存的凝固区对铸件质量影响最大。通常根据凝固区的宽窄将铸件的凝固方式分 为逐层凝固、糊状凝固和中间凝固方式。

(1)逐层凝固。纯金属或具品成分的合金有凝固过程中因不存在液、固相并存的凝固 区,故编由上外层的固体和内层的液体由一条界线(凝固面沿)清楚地分开,如图12.3(a)所示。 随着温度的下降。固体层不断加厚,液体层不断减少,直到中心层全部凝固。这种凝固方 法称为谬足凝固。

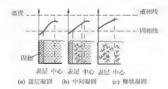
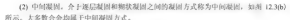


图 12.3 铸件的凝固方式





(3) 糊状凝固。当合金的结晶温度范围很宽, 且铸件断面温度分布较为平均时, 在凝 固的某段时间内, 铸件表面并不存在固体层, 而液、固并存的凝固区贯穿整个断面, 如 图 12.3(c)所示。由于这种凝固方式与水泥凝固方式很相似,先成糊状而后固化,故称为糊 状凝固。

#### 12.1.3 铸造合金的收缩

#### 1. 收缩的概念

液素合金在凝固和冷却过程中。体积和尺寸减小的现象称为合金的收缩。收缩能使铸 件产生缩孔、缩松、裂纹、变形和内应力等缺陷。

合金的收缩经历如下3个阶段,如图12.4 所示。

- (1) 液态收缩。从浇注温度(T,)到凝固开始温度(即液相线温度T)间的收缩。
- (2) 凝固收缩。从凝固开始温度(T) 到凝固终止温度(即固相线温度 T)间的收缩。
- (3) 固态收缩。从凝固终止温度(T)到室温间的收缩。

合金的总体积收缩为上述 3 个阶段收缩之和。与金属本身的成分、浇注温度及相变有

关。合金的收缩量是用体收缩率和线收缩率表示的。

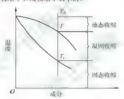


图 12.4 合金收缩的 3 个阶段

体收缩率是指单位体积的收缩量,因为合金的液态收缩和凝固收缩表现为合金体积的 缩减, 故常用体积收缩率来表示。

线收缩率是指单位长度上的收缩量。合金的固态收缩不仅引起体积上的缩减,同时还 使铸件在尺寸上减小, 因此常用线收缩率来表示。

当合金由温度 66 下降到 6 时, 其体收缩率和线收缩率分别如下。

$$\begin{split} & \varepsilon_{V} = \frac{V_{\text{BH}} - V_{\text{BH}\dagger}}{V_{\text{BH}}} \times 100\% = \alpha_{V}(t_{0} - t_{1}) \times 100\% \\ & \varepsilon_{L} = \frac{L_{\text{BH}} - L_{\text{BH}\dagger}}{L_{\text{BH}}} \times 100\% = \alpha_{\epsilon}(t_{0} - t_{1}) \times 100\% \end{split}$$



式中, ε, ---体收缩率;

e, ---线收缩率;

 $V_{ut}$ 、 $V_{utt}$  ——合金在  $t_0$ 、 $t_1$  时模型和铸件的体积/cm<sup>3</sup>;

 $L_{\text{in}}$ 、 $L_{\text{total}}$  ——合金在  $t_0$ 、 $t_1$  时模型和铸件的长度/cm;

 $\alpha_{\nu}$ 、 $\alpha_{\nu}$  ——合金在  $t_0$  至  $t_1$  温度范围内的体胀系数和线胀系数( $1/^{\circ}$ C)。

#### 2 影响收缩的因素

- (1) 化学成分的影响。常用合金中,铸钢的收缩率最大,灰铸铁最小。几种铁碳合金的体积收缩率见表 12-2。灰铸铁收缩小是由于其中大部分碳是以石墨状态存在的,石墨的比容人,在结届过程中,析出石墨所产生的体积膨胀抵消了部分收缩所致。故含碳量越高,灰铸铁的收缩越小。
  - (2) 浇注温度的影响。合金的浇注温度愈高,过热度愈大,液态收缩量愈大。
- (3) 铸件结构与转型条件的影响。铸件冷却收缩时,因其形状、尺寸的不同,各部分的冷却速度不同,导致收缩不 致,且互相附弱;此外,铸型和型芯对铸件收缩产生阻碍,故铸件的实际收缩率总是小于其自由收缩率,但会增入转造应力。

表 12-2 几种铁-碳合金的体收缩率

合金种类	含碳量/%	浇注温度/°C	液态收缩/%	凝固收缩/%	固态收缩/%	总体积收缩/%
碳素钙铜	0.35	1 610	1.6	3.0	7.86	12.46
[1]特铁	3.0	1 400	2.4	4.2	5.4~6.3	12~12.9
灰铸铁	3.5	1 400	3.5	0.1	3.3~4.2	6.9~7.8

#### 3. 铸件的缩孔和缩松

(1)缩孔和缩松的形成。若液态收缩和凝固收缩所缩减的体积得不到补足,则在铸件的最后凝固部份会形成一些孔洞。按照孔洞的人小和分布,可将其分为缩孔和缩松两类。

缩孔是集中在转件上部或最后凝固部位,容积较大的孔洞。缩孔多呈倒圆锥形,内表面粗糙。

缩松是分散在铸件某些区域内的细小缩孔。

缩孔的形成, 上要出现在金属在恒温或很空温度范围内结晶, 铸件壁呈速层凝固方式 的条件下, 如图 12.5 所示。当液态合金填满转型后,由于铸型的吸热和不断散热,合金由 表及里速层凝固。靠近型腔表面的金属量先凝固结壳,此时内浇道也凝固,随脊凝固过程 的进行,便完逐新加厚,同时内部的剩余液体,由于本身的液态收缩和补充凝固层的凝固 收缩使体积减小,液面逐渐下降。由于硬壳内的液态合金因收缩得不到补充,"铸铸件全部 凝固后,在其上部形成了一个倒锥形的空洞。缩孔。已经产生缩孔的铸件自凝固终了温 度冷却到室温,因固态收缩使外形尺寸有所减小。

可见,铸件中的缩孔是由于合金的液态收缩和凝固收缩得不到补充而产生的。合金的 液态收缩和凝固收缩越人,浇注温度越高,铸件的壁越厚,缩孔的容积就越人。





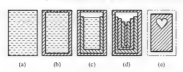


图 12.5 缩孔形成过程示意

缩松的形成,主要出现在呈糊状凝固方式的合金中或斯面较大的铸件壁中,是被树枝 状晶体分隔开的封闭的液体区收缩难以得到补缩所致,如图 12.6 所示。

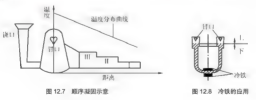
缩松大多分布在铸件中心轴线处、热节处、冒口根部、内浇口附近或缩孔下方,它分布而广,难以控制,因而对铸件的力学性能影响很大,是铸件最危险的缺陷之一。 铸件中的缩松也是由于合金的液态收缩和凝固收缩得不到补充而产生的。



图 12.6. 缩松的形成过程

(2) 缩孔和缩松的防止。缩孔和缩松使铸件受力的有效面积减小,而且在孔洞处易产生, 应力集中,可使每件力学性能大人减低,以致成为废品。为此必须采取适当的措施加以防止。

防用缩孔的根本措施是使铸件实现"顺序凝固"。所谓顺序凝固、是在铸件可能由现缩孔的厚大部位、通过安放臂口等上光措施、使铸件上远离臂口的部位最先凝固钢 12.7 中的目区、III区),接着是普近行口的部位凝固图 12.7 中的目区、III区),行口本身最后凝固。按照这样的凝固顺序,先凝固部位的收缩。由后凝固部位的金属液来补充。后凝固部位的收缩。由后凝固部位的金属液来补充;后凝固部位的收缩。由详口中的金属液来补充从而将缩孔转移到肾口之中。切除肾口便可得到无缩孔的致密铸件。







为了实现顺序凝固,在安放冒口的同时,在铸件上某些厚大部位(热节)增设冷铁,如图 12.8 所示,加快底部突台的冷却速度,从而实现了自下而上的顺序凝固。

#### 12.1.4 铸造应力

陸 若温度的下降, 铸件会产生固态收缩, 有些合金甚至还会因发生固态相变而引起收 缩或膨胀, 这此收缩或膨胀者受到阻碍或因铸件各部分互相牵制, 都将在铸件内部产生 应力。

#### 1. 铸造应力的种类

按照铸造内应力产生的原因可分为热应力、机械应力和相变应力三种,它们是铸件产生变形和裂纹的基本原因。

(1) 热应力。由于铸件各部分冷却速度不同,以致在同一时期铸件各部分收缩不一致 而引起内应力,称为热应力。

图 12.9 为框形铸件热应力的形成过程。应力框由一根粗杆 I 和两根细杆 II 组成如图 12.9(a)所示。图的 L部表示了柱 I 和柱 II 的冷却曲线, 不,表示金属弹塑性临界温度。当 铸件处于高温阶段时,两柱均处于塑性状态,尽管柱 I 和柱 II 的冷却速度不同,收缩不一致会产电应力,但转件可以通过两柱的塑性变形使应力很快自行消失。温度继续下降,细柱 II 由于检查地度快,先进入弹性状态。而粗柱 I 仍处于塑性状态(不),细杆 I 政策大于 P 和杆 I 由于相互制约,细柱 I 受拉伸,相样 I 受压缩,如图 12.9(b)所示,产生了应力。但此时的应力会随着粗柱 I 的压缩变形而消失,如图 12.9(c)。当温度继续下降到五一亿时,已被压缩的粗村 I 也进入弹性状态,此时,相目 温度高于细柱 II,还会有较大的政缩。因此,"和杆 I 收缩时必然会受到细柱 II 的阻碍,此时,细柱 I 受压缩,而粗柱 I 受较介的政缩。另实系统应力。

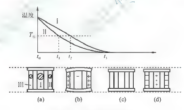
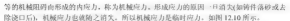


图 12.9 热应力的形成过程

可见,热应力使铸件的厚壁或心部受拉应力,薄壁或表层受压应力。铸件的壁厚差越 大,合命的线收缩率越大,热应力越大。顺序凝固时,由于铸件各部分的冷却速度不 致, 产生的热应力较大,铸件易出现变形和裂纹,应予以注意。

(2) 机械应力。由于金属冷却到弹性状态后,因收缩受到铸型、型芯、浇冒口、箱挡





(3) 相变应力。铸件在冷却过程中往往产生固态相变,相变产物往往具有不同的比容。例如,碳钢发生 $\delta$ - $\gamma$ 转变时,体积缩小;发生 $\gamma$ - $\alpha$ 转变时,体积膨大。铸件在冷却过程中,由于各部分冷却玻度不同,导致相变不同时发生,则会产生相变应力。

综上所述,铸造应力是热应力、相变应力和机械应力的总和。在某一瞬间,应力的总和大于金属在该温度下的强度极限时,铸件裁要产生裂纹、"铸件冷却到常温并经落砂后,只有载余应力对铸件质量有影响,这是铸件常温下产生变形和开裂的主要原因。残余应力也并非水久性的,在一定的温度下,经过一定的时间后,铸件各部分的应力会重新分配,也会使铸件产生塑件变形,变形以后应力消失。

#### 2. 减小应力的措施

铸件形状愈复杂,各部分壁厚相差愈大,冷却时温度就会愈不均匀,铸造应力就愈大。 因此,在设计每件时应尽量使每件形状简单、对称、壁积均匀。

为防止铸件有残余内应力而变形,可将铸件加热到 550℃~650℃之间保温,进行去应力退火可消除残余内应力,减小变形。



#### 12.1.5 铸件的变形

具有残余应力的铸件, 其状态处于不稳定状态, 将自发地进行变形以减少内应力趋于 稳定状态。显然, 具有原来受拉伸部分产生压缩变形, 受压缩部分产生拉伸变形, 才能使 铸件中的残余应力减少或消除。铸件变形的结果将导致转件产生扭曲。图 12.12 所示的 T 型梁铸钢件, 由于壁厚不均匀发生翘曲变形, 变形的方向是厚的部分向内凹, 薄的部分向 外凸, 如侧所示。

铸造变形的根本原因在于铸造应力的存在,消除铸造应力的1.2措施也是防止变形的根本方法。此外,工艺上亦可采取一些方法来防止铸件变形的发生。

采用反变形法,统计铸件变形规律的基础上, 在模样上预先做出相当于铸件变形量的 反变形量,以抵消铸件的变形。



进行时效处理,铸件产生挠曲变形后,只能减少应力,而不能完全消除应力。机加工后,由于失去平衡的残余应力存在于零件内部,经过 段时间后又会产生 次挠曲变形,造成零件失去应有的精度。为此,对于不允许发生变形的重要机件如机床床身、变速箱体等)必须进行时效处理。时效处理可分为自然时效和人1时效。自然时效是将铸件置于露天半年以上,使其缓慢发生变形,从而消除内应力。人工时效是将铸件加热到550℃~650℃进行丢应力退火。



图 12.12 T型梁铸钢件变形示意

#### 12.1.6 铸件的裂纹

当铸造内应力超过金属材料的抗粒强度时,铸件便产生裂纹,根据产生温度的不同,裂纹可分为热裂和冷裂两种。

#### 1. 热裂

热裂纹是在凝固末期固相线附近的高温下形成的,裂纹沿晶界产生和发展,特征是尺寸较短、缝隙较宽、形状曲折、缝内呈严重的氧化色。热裂常发生在应力集中的部位拐角处、截面厚度突变处)或铸件最后凝固区的缩孔附近或尾部。

在铸件凝固未期,固体的骨架已经形成,但枝晶间仍残留少量液体,此时的强度、塑料极低。当固态合金的线收缩受到铸型、型芯或其他因素的限碍,产生的应力者超过该温度下合金的强度,即产生热裂。

防止热裂的方法是使铸件的结构合理,改善铸型和型芯的退让性;严格限制钢和铸铁 中藏的含量等。特别是后者,因为硫能增加钢和铸铁的热脆性,使合金的高温强度降低。

冷裂起转性冷却到低温处于弹性状态时,铸造应力超过合金的强度极限而产生的。冷裂绞转行起表而光滑,具有金属光泽或呈微氧化色,贯穿整个晶粒,常呈圆滑曲线或直线状。 脆性人、塑性差的合金,如自口铸铁、高碳钢及某些合金钢,最易产生冷裂纹,大型复杂铸铁件也易产生冷裂柱,冷裂柱,治裂量体,建型使转性受动应力的部份,特别是应力生中的部份。

防止冷裂的方法是,减小铸造内应力和降低合金的脆性。如铸件壁厚要均匀; 增加型 砂和芯砂的退让性; 降低铜和铸铁中的含磷量, 因为磷能显著降低合金的冲击闭度。使钢 产生冷凝。如铸钢的磷含量人于0.1%、铸铁的含磷量人于0.5%时, 因冲击彻度急剧下降, 冷裂倾向明显增加。

#### 12.1.7 铸件的常见缺陷

铸件生产 1 序多, 很容易使铸件产生各种缺陷。某些有缺陷的产品经修补后仍可使用





的成为次品,严重的缺陷则使铸件成为废品。为保证铸件的质量应首先正确判断铸件的缺陷类别,并进行分析,找出原因,以采取改进措施。砂型铸造的铸件常见的缺陷有:冷隔、 涂不足、气孔、粘砂、夹砂、砂眼、胀砂等。

#### 1. 冷隔和浇不足

液态金属充型能力不足,或充型条件较差,在型腔被填满之前,金属液便停止流动, 将使铸件产生浇不足或冷隔皴陷。浇不足时,会使铸件不能获得完整的形状,冷隔时,铸 件虽可获得完整的外形,但因存有未完全融合的接缝(图 12.13),铸件的力学性能严重受损, 非否导致整件成为原品。

防止洛不足和冷隔的方法是,提高洛注温度与洛注速度、合理设计铸件壁厚等。

#### 2. 气孔

气体在金属液结壳之前未及时逸出,在铸件内生成的孔洞类缺陷。气孔的内壁光滑,明亮或带有轻微的氧化色。铸件中产生气孔后,破坏了金属的连续性,将会减小其有效承 被面积,且在"(孔制督会引起应力集中而降低铸件的抗冲击性和抗疲劳性。"(孔达会降低 转件的致密性,致使某些要求承受水压试验的铸件报废。另外,"(孔对铸件的耐腐蚀性和耐热性有不良的影响。

防止气孔产生的有效方法是,降低金属液中的含气量,增大砂型的透气性,以及在型 胺的最高处增设出气冒口等。

#### 3 批砂

铸件表面上粘附有一层难以清除的砂粒移为粘砂, 见图 12.14。粘砂既影响铸件外观, 又增加铸件清理和即削加工的工作标, 甚至宏矩响机器的寿命。例如铸齿表面有粘砂时容 易损坏, 杂或发动机等机器零件中看有粘砂,则将影响燃料油、气体、润滑油和冷却水等 流体的流动, 并会告污和磨损整个机器。

防止粘砂的方法是: 在型砂中加入煤粉,以及在铸型表面涂刷防粘砂涂料等。



#### 4. 夹砂

在铸件表面形成的沟槽和疤痕缺陷,在用湿型铸造厚大平板类铸件时极易产生。 铸件中产生夹砂的部位人多是与砂型上表面相接触的地方、型腔上表面受金属激辐射 無的作用,容易拱起和翘曲,当翘起的砂层受金属激流不断冲刷时可能断裂破碎,留允. 处或被带为其他部位。铸件的上表面越大,型砂体积膨胀越大,形成夹砂的倾向性也越大。 防止夹砂的方法是,避免大的平面结构。

233



#### 5. 砂眼

在铸件内部或表面充塞着型砂的孔洞类缺陷。 主要由于型砂或芯砂强度低;型腔内散砂未吹尽;铸型被破坏;铸件结构不合理等原因产生的。

防止砂眼的方法是、提高型砂锅度、合理设计铸件结构、增加砂型紧定度。

#### 6 胀砂

浇注时在金属液的压力作用下,铸型型壁移动,铸件局部胀大形成的缺陷。

为了防止胀砂, 应提高砂型强度、砂箱刚度、加大合箱时的压箱力或紧固力, 并适当 踏低浇注温度, 使金属薄的表面提早结点, 以降低金属薄对铸型的压力。

# 12.2 砂型铸造

将液体金属浇入用型砂紧实成的转型中, 特凝固冷却后, 将转型破坏, 取出铸件的转 造方法称为砂型铸造, 砂型铸造是传统的铸造方法, 它适用于各种形状、大小及各种常用 合金铸件的生产。砂型铸造上芒, 如图 12.15 所示。 1-要 1.序包括制造模样、制备造型材 料、造型、制芸、合型、熔炼、浇注、落砂、清理与检验等。



#### 12.2.1 造型材料

制造转型的材料称为造型材料。它通常包括原砂、粘接剂、水及其他附加物(如煤粉、木屑、重油等)按 定比例混制而成。根据黏结剂的种类不同,可分为黏上砂、水玻璃砂、树脂胶等。造型材料的质量直接影响铸件的质量、据统计,铸件废品率约 50%以上与造型材料有关。为保证铸件质量,要水型砂应其备足够的强度、良好的可塑性、高的耐火性和一定的透气性、退让性等。芯砂处于金属液体的包围之中,1 作条件更加恶劣,所以对芯砂的基本性能要求更高。

#### 1. 黏土砂

以黏土作粘接剂的型(芯)砂除为黏上砂。常用的黏土为膨消上和高岭上。黏土在与水 混合时才能发挥粘接作用,因此必须便黏上砂保持一定的水分。此外,为了防止铸件粘砂, 还需在型砂中添加一定数量的煤粉或其他附加物。





根据渗注时铸刑的 F 慢情况 可将其分为混型、 龙 F 型 及 F 型 · 种。 湿型铸造 具 有 生 产 效率高、铸件不易变形。适合于大批量流水作业等优点。广泛用于生产中、小型铸铁件。 而大型复杂铸铁件则采用干型或表干型铸造。

到目前为止,黏上砂依然是铸造生产中应用最广泛的砂种,但它的流动性差,造型时 需消耗较多的紧实功。用湿型砂生产大件,由上浇注时水分的迁移,容易在铸件的表面形 成夹砂、胀砂、气孔等缺陷。而使用于型则生产周期长、铸型易变形,同时也增加能源的 消耗。因此,人们研究采用了其他粘接剂的砂种。

#### 2 树脂砂

以合成树脂做粘接剂的型(芯)砂称为树脂砂。目前国内铸造用的树脂粘接剂主要有酚 醛树脂、尿醛树脂和糠醛树脂 : 图。但读 : 图树脂的性能都有一定的局限性。单一使用时 不能完全满足铸造生产的要求,常采用各种方法将它们改性,生成各种不同性能的新树脂砂。

目前用树脂砂制芯(型)主要有四种方法;壳芯法、热芯盒法、冷芯盒法和温芯盒法。 各种方法所用的树脂及硬化形式都不一样。与湿型黏上砂相比,型芯可直接在芯盒内硬化, 目硬化反应快,不需讲炉烘干,大大提高了生产效率。制造活到)工艺过程简化,便干定 现机械化和自动化、型芯硬化后取出、变形小、粘度高、可制作形状复杂、尺寸精确、表 面粗糙度低的型芯和铸型。

由于树脂砂对原砂的质量要求较高,树脂粘接剂的价格较贵,树脂硬化时会放出有害 气体,对环境有污染,所以树脂砂具用在制作形状复杂、质量要求高的中、小型铸件的型 芯及壳型(制芯)时使用。

#### 3. 水玻璃砂

用水玻璃做黏结剂的型C芯砂森为水玻璃砂。它的硬化过程主要是化学反应的结果, 并可采用多种方法使之自行硬化, 因此也称为化学硬化砂。

化学硬化砂与黏上砂相比,具有型砂要束的强度高、透气性好、流动性好等特点,易 于紧实,铸件缺陷少,内在质量高;造型(芯)周期短,耐火度高,适合于生产人型铸铁件 及所有铸钢件。

当然。水玻璃砂电存在一些缺点。如退让性差、旧砂间用较复杂等。针对这些问题、 人们正在进行大量的研究工作,以逐步改善水玻璃砂的应用情况。目前国内用于生产的化 学师化砂有二氧化碳硬化水玻璃砂、硅酸二钙水玻璃砂、水玻璃石灰石砂等。而其中异以 :氧化碳硬化水玻璃砂用得最多。

#### 12.2.2 砂型铸造造型方法

普刊是指用刊砂及模样等 + 芝装条制造铸型的过程。 普利县砂型铸造层基本的 + 序。 诵常分为 F | 造型和机器造型两人类。造型方法选择是否合理,对铸件质量和成本有着很 大影响。

#### 1. 手工造型

F1造型是全部用F1或F动1具完成的造型1序。F1造型特点是操作方便灵活、 适应性强,模样生产准备时间知。但生产率低,劳动强度人,铸件质量不易保证。只适用 于单件或小批量生产。

235



各种常用手工造型方法的特点及其适用范围见表 12-3。

表 12-3 常用手工造型方法的特点和应用范围

	造型方法	主要特点	适用范围
按砂 箱特 征区 分	箱 造型	铸型由 1 型和下型组成,造型、 起模、修型等操作方便。是造型最 基本的方法	适用于各种生 产批量,各种人、 中、小铸件
	箱遊野	铸型由上、中、下三部分组成, 中型的高度须与铸件两个分型面的 向距相适应。三箱造型费工,应尽 量避免使用	主要用于单件、 小批量生产具有 两个分型面的铸 件
	地 抗 造 界	在年间地抗内选型, 用地坑代替 下砂箱, 只要一个上砂箱, 可减少 砂箱的投资。但选型费工, 而且要 求操作者的技术水平较高	常用 子砂 箱 数 量不足、制造批量 不人或质量要求不 高的大、中型铸件
	粉 极	模样是整体的,分型面是平面, 多数情况下,型整个部在下半型内, 上半型无型腔。造型简单,铸件不 会产生钳型缺陷	适用于一端为 最大截面,且为平 面的铸件
	拉班	模样是整体的,但特件的分型而 是曲面。为了起模方便,选型时用 了 1 挖去阻碍起模的型砂。每造 件,就挖砂一次,费工、生产车低	用于单件或小 批量生产分型面 不是平面的铸件
投模样物	が	为了克服挖砂造型的缺点,先将 模样放在一个预先作好的假箱上, 然后放在假箱上造下型,假箱不参 与滤注,省去挖砂操作。操作简便, 分型而核齐	用于成批生产 分型而不是平面 的铸件
征区分	模选型	将模样沿最大截而处分为两半, 型腔分别位于上、下两个半型内。 造型简单, 节省 L时	常用于最大截 面在中部的铸件
	清 块 造	等件上有妨碍起模的小凸台、肋 条等。制模时将此部分作成活块。 在上体模样起出后。从侧面取出活 块。造型费工,要求操作者的技术 水半较高	}要用]单件、 小批量生产带有 突用部分、难以起 模的铸件
	商 版 造 取	用刮板代替模样造型。可大大降 低模样成本、节约本材、缩知生产 周期。但生产率低,要求操作者的 技术水平较高	主要用了有等 截面的或回转体 的大、中型铸件的 单件或小批量生产

#### 2 机器谱型

机器造型是指用机器完成全部或至少完成繁砂操作的造型上序。与手上造型相比,机器造型能够显著提高劳动生产率,铸型繁实成高而均匀,型脐轮廓清晰,铸件质量稳定,并能提高铸件的尺寸精度、表面质量,使加工余量减小,改善劳动条件。是大批量生产砂型的主要方法。但由于机器造型需造型机、模板及特制砂箱等专用机器设备,其费用高,生产准备时间长,放只适用中、小铸件的成批或大量生产。

(1) 机器造型紧实砂型的方法。机器造型紧实砂型的方法很多,最常用的是振压紧实法和压实紧实法等。

振压紧实法如图 12.16 所示,砂箱放在带有模样的模板上,填满型砂后靠压缩空气的动力,使砂箱与模板一起振动而紧砂,再用压头压实型砂即可。

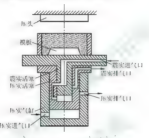
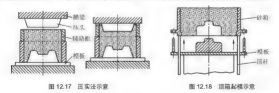


图 12.16 提压式造型机工作原理

压实法是直接在压力作用下使型砂得到紧实。如图 12.17 所示,固定在横梁上的压头 将辅助框内的型砂从上面压入砂箱得以紧实。

(2) 起模方法。为了实现机械起模,机器造型所用的模样与底板连成 体,称为模板。 模板上有定位销与砂箱精确定位。图 12.18 是顶箱起模的示意图。起模时,两个顶杆在起 模液压缸的驱动下一起将砂箱顶起一定高度,从而使固定在模板上的模样与砂型脱离。







#### 12.2.3 铸造工艺设计

铸造生产必须首先根据零件结构特点、技术要求、生产批量和生产条件进行铸造 I 芝 设计,并绘制铸造 I 芝阁。铸造 I 芝包括, 铸件浇注位置和分型面位置,加 I 余莹、收缩 辛和拔模斜度等 I 芝参数, 型芯和芯头结构, 浇注系统、冒口和冷铁的布置等。铸造 I 芝 图是在零件图 上绘制由晶造模样和转型所需技术资料,并表达铸造 I 芝方家的阁形。

#### 1. 铸件浇注位置的选择

铸件的滤注位置是指浇注时铸件在铸型内所处的空间位置。铸件浇注时的位置,对铸件质量,造型方法、砂箱尺寸、机械加1余量等都有着很大的影响。在选择浇注位置时应以保证铸件质量为主,一般注意以下几个原则。

- (1) 铸件的重要加 I 面应处于型腔低面或位于侧面。因为浇注时气体、夹杂物易漂浮 在金属液上面,下面金属质量纯净,组织致密。
- 图 12.19 所示为车床床身铸件的浇注位置方案。由于床身导轨面是重要表面,不允许有明显的表面缺陷,而且要求组织致密,因此应将导轨面朝下浇注。

如图 12.20 所示为起重机卷扬筒的浇注位置方案。采用立式浇注,由于全部圆周表面均处于侧立位置,其质量均匀一致、较易获得合格铸件。

(2) 铸件的大平面应朝下。由于在浇注过程中金属被对型腔上表面有强烈的热辐射, 铸型因急剧热膨胀和强度下降易拱起开裂,从而形成夹砂缺陷。如图 12.21 所示,铸件的 太平面应朝下。

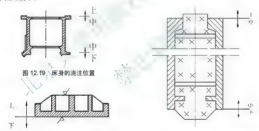


图 12.21 具有大平面的铸件的正确浇注位置示意

图 12.20 卷扬筒的浇注位置示意

- (3) 面积较大的薄壁部分置于铸型下部或使其处于垂直或倾斜位置,这样有利于金属的充填,可以有效防止铸件产生浇不足或冷隔等缺陷。如图 12.22 所示为箱盖的合理浇注位置,它将铸件的大面积薄壁部分放在铸型下面,使其能在较高的金属液压力下充满铸型。
- (4)对于容易产生缩孔的铸件,应将厚人部分放在分型面附近的上部或侧面,以使在 铸件厚壁处直接安置冒口,使之实现自卜而上的定向凝固。如前述之铸铜卷扬简,浇注时 厚端放在上部是合理的;反之,若厚端在下部,则难以补缩。





#### 2. 铸型分型面的选择原则

分型面是指两半铸型相互接触的表面。分型面决定了铸件(模样)在造型时的位置。铸型分型面的选择不恰当会影响铸件质量,使制模、制型、造芯、合箱或清理等工序复杂化, 甚至还可增大切削加工的工作量。在选择分型面时应注意以下原则。

(1) 为便于起模,分型面应尽量选在铸件的最大截面处,并力求采用平直面。

图 12.23 所示零件, 若按(a)图确定分型面则不便于起模, 分型面选择不当; 改为(b)图 的最大截面处则便于起模, 分型面选择合理。



图 12.22 箱盖浇注时的正确位置示意 图 12.23

图 12.23 分型面应选在最大截面处示意

如图 12.24 所示为。起重特验件,按图6的中所示的分型面为一半面。故可采用较简便的分模选型,如果选用图63)所示的分型面为弯曲分型面,则需采用挖砂或假箱选型。面在 长量生产中则使机器选型的橄榄和造费用槽加。



图 12.24 . 起重臂的分型面

(2) 应及量使每型只有一个分型面,以便采用1. 2箭便的两箱造型。多一个分型面, 等型囊增加。些误差,使转件的精度降低。有时可用型总来减少分型面。图 12.25 所示的 绝轮替件,由于绝轮的圆周面外侧内凹。采用不同的分型方案,其分型面数量不同。采用 (a)图方案, 铸型必须有两个分型面才能取出模样,即用三箱造型。采用(b)图方案,铸型只 有一个分型面,采用两箱造型即可。

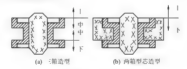


图 12.25 绳轮采用型芯使三箱造型变为两箱造



(3) 尽量使铸件全部或大部置于同一砂箱内,并使铸件的重要加上面、上作面、加上 基准而及主要型活位于下型内。这样便于型恋的安放和检验,还可使上型箱的高度减低, 使于合箱,并可保证铸件的尺寸精度,防止销箱。图 12.26 所示管子堵头分型面的选择, 如采用(6)图方案可使铸件全部放布下段, 游鱼了锡箱,铸件质量得到保证。

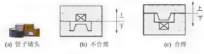


图 12.26 管子堵头的分型面

(4) 铸件的非加工面上,尽量避免有披缝,如图 12.27 所示。

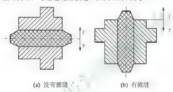


图 12.27 在非加工面上避免披缝的方法

分型而选择的上述诸原则,对于某个具体的铸件来说难以全面满足,有时甚至互相矛盾。因此,必须抓住主要矛盾、全面考虑,至于次要矛盾,则应从工艺措施上设法解决。

在确定認注位習和分型而时, 製情況下, 应先保证物件质量选择認注位置, 而后通 过简化选型工艺确定分型面。但在生产中, 有时, 者的确定会相互矛盾, 必须综合分析各种方案的利弊, 选择最佳方案。

#### 3. 工艺参数的确定

铸造 L 艺参数是指铸造 L 艺设计时,需要确定的某些 L 艺数据。这些 L 艺数据 般与 模样和芯盒尺寸有关,同时也与造型、制芯、下芯及合型的 L 艺过程有关。选择不当会影 响铸件的精度、生产率和成本。常见的 L 艺参数有如下几项。

(1)收缩率。由于合金的线收缩,铸件冷却后的尺寸比型腔尺寸略为缩小,为保证铸件的应有尺寸,模样和芯盒的尺寸必须比铸件加人 个收缩的尺寸。加人的这部分尺寸称收缩量,一般根据合金铸造收缩率来定。铸造收缩率 K 表达式为:

$$K = \frac{L_{\text{ML}} - L_{\text{ph}}}{L_{\text{ph}}} \times 100\%$$

式中: Li-模样或芯盒工作面的尺寸,单位为 mm;

 $L_n$  ——铸件的尺寸,单位为 mm。

收缩率的人小取决上铸造合金的种类及铸件的结构、尺寸等因素。通常,灰铸铁的铸





造收缩率为 0.7%~1.0%, 铸造碳钢为 1.3%~2.0%, 铸造锡音铜为 1.2%~1.4%。

(2)加「余蛙、在铸件的加」而上为切削加」而加大的尺寸称为机械加「余莹、加」余量过大,会混费金属和加工上时,过小则达不到加工要求,影响冷品质量。加」余量取失于铸件生产批量、合金的种类、铸件的大小、加工而与基准而之间的距离及加工而在浇注时的位置等。采用机器造型,铸件特度高,余量可破小,手1造型误差大,余量应加大。铸销件因收缩大、表而粗糙,余量应加大;非铁合金铸件价格昂贵,且表面光洁,余量应比铸铁小、铸件的尺寸愈大或加工而与基准而之间的距离愈大,尺寸误差也愈大,故余量也应随之加大。浇注时铸件制止的表面因冷生缺陷的几率较大,其余量应比域面和侧面大。床铸锭的机械加工金量见表 12-4。

铸件最大尺	浇注时位置	加工面与基准面之间的距离								
寸	96/Thim	< 50	50~120	120 - 260	260~500	500~800	800~1250			
<120	顶面	3.5~4.5	4.0~4.5							
~120	底、侧面	2.5~3.5	3.0~3.5							
100 000	顶面	4.0~5.0	4.5~5.0	5.0~5.5						
120~260	底、侧面	3.0~4.0	3.5~4.0	4.0~4.5			1			
260~500	[ji],fij	4.5~6.0	5.0~6.0	6.0 ~ 7.0	6.5~7.0		Ī			
200~500	底、侧面	3.5~4.5	4.0~4.5	4.5~5.0	5.0~6.0					
500~800	庚曲	5.0~7.0	6.0~7.0	6.5 ~ 7.0	7.0~8.0	7.5~9.0				
200~800	As , fultin	4.0~5.0	4.5~5.0	4.5~5.5	5.0~6.0	6.5~7.0				
800~1 250	D), fij	6.0~ 7.0	6.5~7.5	70~8.0	7.5~8.0	8.0~9.0	8.5~10			
800.~1 230	底、侧面	4.0~5.5	5.0~5.5	5.0~6.0	5.5~6.0	5.5~7.0	6.5~7.5			

表 12-4 灰铸铁的机械加工余量(单位: mm)

(3) 最小转出孔。对于转件上的孔、槽,一般来说,较大的孔、槽应当转出,以减少切削加 1.1.时,等约金属材料,并可减小转件上的热节;较小的孔则不必转出, 川机械加 1.4较分济。最小转出孔的参考数值见表 12-5。对于零件附上不要求加 1.的孔、槽以及弯曲孔等。般均应转出。

生产批量	最小铸出孔的直径				
生产批量	灰铸铁件	铸钢件			
大量生产	12 -15				
成批告产	15~30	30 ~50			
单件、小批量生产	30~50	50			

表 12-5 铸件毛坯的最小铸出孔(单位: mm)

(4) 起機斜度。为了使模样(或型芯)易于从砂型(或芯盆)中取出,凡垂直于分型面的立 壁、制造模样可必须留出 定的倾斜度,此倾斜度称为起模斜度,如图 12.28 所示。 在检查 1 之图 1 。加 1 表面上的起模斜度应结合加 1 余量直接表示出,而不加 1 表面上的 斜度/结构斜度/仅需用文字注明即可。

起模斜度应根据模样高度及造型方法来确定。模样越高,斜度取值越小;内壁斜度比 外壁斜度大,手工造型比机器造型的斜度大。



- (5) 铸造圆角。铸件上相邻两壁之间的交角应设计成圆角,防止在尖角处产生冲砂及 裂纹等缺陷。圆角半径一般为相交两壁平均厚度的1/3~1/2。
- (6) 型芯头。为保证型芯在铸型中的定位、固定和排气,在模样和型芯上都要设计出型芯头。型芯头可分为垂直芯头和水平芯头两大类,如图 12.29 所示。
  - 以上下步参数的具体数值均可在有关手册中查到。

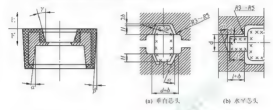


图 12.28 起模斜度

图 12.29 型芯头的构造

#### 4. 铸造工艺图的绘制

为了获得健全的合格铸件,减小铸型制造的工作量,降低铸件成本,在砂型铸造的生产准备过程中,必须合理抑制订用铸造工艺方案,并绘制电铸造工艺界。

转造 1. 芝图是根据零件的结构特点、技术要求、生产批量以及实际生产条件。在零件 图(图 12.30)中用各种 1. 芝符号、文字和颜色、表示出转造 1. 艺方案的图形。其中包括、转 件的资注位置、每型分型面;型芯的数量、形状、固定方法及下芯次序。加 1. 余量、起模 斜度、收缩率、浇注系统、 [行11]、冷铁的尺寸和布置等。铸造 1. と图是指导模样(总统)设 计及制造、生产准备、铸型制造和铸件检验的基本 1. 之文件。依据铸造 1. 之图,结合所选 造型方法、便可绘制出模样(总统)图及铸型装配图(砂型合箱图)。如图 12.30 所示为支座的 铸造 1. 足图、模样图及合箱图。

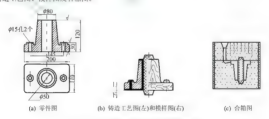


图 12.30 支座的铸造工艺图、模样图及合型图



#### 5 铸造工艺设计的一般程序

铸造 I 艺设计就是在生产铸件之前,编制出控制该铸件生产 I 艺的技术文件。铸造 I 艺设计 主要是画铸造 I 艺图、铸型装配图和编写 I 艺卡片等,它们是生产的指导性文件,也是生产准备、管理和铸件验收的依据。因此,铸造 I 艺设计的好坏,对铸件的质量、生产率及成本起着杂字件的作用。

·般人量生产的定型产品、特殊重要的单件生产的铸件,铸造 1 艺设计订得细致,内容涉及较多。单件、小批生产的 般性产品,铸造 1 艺设计内容可以简化。在最简单的情况下,只须绘制一张铸造 1 美图即可。

铸造工步设计的内容和一般程序见表 12-6。

表 12-6 铸造工艺设计的内容和一般程序

项目	内容	用途及应用范围	设计程序
转选(艺图	在等件图上用规定的 红、监等各色符号表示出; 浇注位置和分型面,加工 会量、收缩率、起模斜度。 反变形量,浇、置口系统。 内外冷铁、钩肋、砂芯形 状、数量及芯头人小等	制造模样、模成板、芯 食等工装以及进行生产権 备和验收的依据。 通用 1 各种批量的生产	① 产品专件的技术条件和结构12件分析 ② 选择转造及造型方法 ③ 确定选计位置和分型由 ④ 选用工艺参数 ⑤ 设计提倡口、冷铁和转肋 ⑥ 型诺设计
钙作图	把经过转选 1 2 设计 后,改变了零件形状、尺 寸的地方都反映在转件图 上	铸件验收和机加工火具 设计的依据。适用于成批、 人量生产或重要铸件的生产	⑦ 在完成铸造 - 丛图的基础 上, 画出铸件图
铸型装配图	表示出浇注位置, 型芯 数量、固定和下芯顺序, 浇管1,和冷铁布置, 砂箱 结构和尺寸大小等	生产准备、合籍、检验、 1 艺调整的依据。 适用于成批、大量生产的 重要件、单件的重型铸件	⑤ 通常有完成砂箱设计后具 出
铸造工艺卡片	说明选举、选芯、浇灯、 打箱、清理等 1 艺操作过 程及要求	生产管理的重要依据。 根据批量人小填写必要条件	⑨ 综合整个设计内容

# 12.3 特种铸造

砂型铸造虽然是应用最普遍的一种铸造方法,但其铸造尺寸精度低,表面粗糙度低大,铸件内部质量差。生产过程不易实现机械化。 为改变砂铸的这些缺点,满足 些特殊要求 字件的生产,人们在砂型铸造的基础上,通过改变铸型的材料如金属型、磁型、陶瓷型铸造)、模型材料(如熔模转造、实型铸造)、浇注方法(如离心铸造、压力铸造)金属液充填铸型的形式或铸件凝固的条件(如压铸、低压铸造)等又创造了许多其他的铸造方法。通常把这些不同于普通砂型铸造的铸造方法通常光特种铸造。每种特种铸造方法,在提高铸件精度和表面质量、改善合金性能、提高劳动生产率、改善劳动条件和降低铸造成本等方面,



各有其优越之处。近年来,特种铸造在我国发展非常迅速,尤其在有色金属的铸造生产中 占有重要地位。特种铸造具有铸件特度和表面质量高、铸件内在性能好、原材料消耗低、 1作环境好等优点。但铸件的结构、形状、尺寸、质量、材料种类往往受到,定限制。 本节就几种应用较多的特种铸造方法的1.支过程、特点及应用作。些简单介绍。

#### 12.3.1 熔模铸造(失蜡铸造)

熔模铸造是用易熔材料制成模样,然后在模样上涂挂若干层耐火涂料制成形壳,经硬 化后市将模样熔化,排出型外,经过熔烧后即可浇注液态金属获得铸件的铸造方法。由于 熔模广泛采用蜡质材料来制造,故又称实蜡铸造或精密铸造。

#### 1. 熔模铸造的工艺过程

- (1) 压型制造。压型[图 12.31(b)]是用来制造蜡模的专用模具,它是用根据铸件的形状和尺寸制件的序模[图 12.31(a)]来制造的。压型必须有很高的精度和低的表面粗糙度值。而且型腔尺寸必须包括鲱科和转造合金的双亚胺缩率。当转件精度高或人批量生产时,压型 胺用钢、铜合金或铝合金经切削加工制成;对于小批量生产或铸件制度要求不高时,可采用基整余合偶。倒空组成的合金)。塑料或石膏直接面卧模上渗出而成。
- (2) 制造蜡模。蜡模材料常用 50%有蜡和 50%硬脂酸配制而成。将蜡料加热至糊状, 在一定的压力下压入型脐内, 待冷却后, 从压型中取出得到一个蜡模[图 12.31(c)]。为提高 生产率, 常把數个蜡模熔焊在蜡棒上, 成为蜡模组[图 12.31(d)]。
- (3) 制造型壳。在蜡模组表面浸料一层以水玻璃和石英粉配制的涂料,然后在上面撤一层较细的硅砂,并放入固化剂(如氯化铵水溶液等)中硬化。使蜡模组外面形成由多层耐火材料组成的呼硬型壳(一般为4~10层),型壳的总则度为5mm~7mm[图 12.31(e)]。
- (4) 熔化蜡模(脱蜡)。通常将带有蜡模组的型壳放在 80℃~90℃的热水中,便蜡料熔化 后从浇注系统中流出。脱模后的型壳[图 12.31(f)]。公人力
- (5) 型壳的熔烧。把脱蜡后的型壳放入加热炉中,加热到 800℃~950℃, 保温 0.5h~ 2h, 烧去型壳肉的残蜡和水分, 洁净型腔。为使型壳强度进一步提高, 可将其置于砂箱中, 周围用粗砂充填, 即"造型"[图 12.31(g)], 然后再进行熔烧。
- (6) 浇注。将型壳从焙烧炉中取出后,周围堆放干砂,加固型壳,然后趁热(600℃~700℃)浇入合金液,并凝固冷却图 12.31(b)]。
  - (7) 脱壳和清理。用人上或机械方法去掉型壳、切除浇冒口, 清理后即得铸件。

#### 2. 熔模铸造的特点和应用

熔模铸造的特点如下。

- (1) 由于铸型精密,没有分型面,型腔表面极光洁,故铸件精度高、表面质量好,是少、无切削加 [ 1 2的重要方法之 ,其尺寸精度可达 IT9~IT12,表面粗糙度 R<sub>6</sub>为 6.3μm~1.6μm。如熔模铸造的涡轮发动机叶片,铸件精度已达到无加 1.余量的要求。
- (2) 可制造形状复杂铸件,其最小壁厚可达 0.3mm,最小铸出孔径为 0.5mm。对由几个零件组合成的复杂部件,可用熔模铸造一次铸出。
- (3) 铸造合金种类不受限制,用于高熔点和难切削合金,如高合金钢、耐热合金等, 更具显著的优越性。



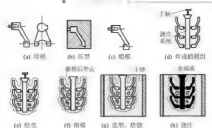


图 12.31 熔模铸造的工艺过程

- (4) 生产批量基本不受限制,既可成批、人批量生产,又可单件、小批量生产。
- (5) 工序繁杂,生产周期长,原辅材料费用比砂型铸造高,生产成本较高,铸件不宜 太大、太长,一般限于25kg以下。

应用:生产汽轮机及燃气轮机的叶片,泵的叶轮,切削刀具,以及飞机、汽车、拖拉机、风动工具和机床上的小型零件。

#### 12.3.2 金属型铸造

金属型铸造是将液体金属有重力作用下浇入金属锅型,以获得锅件的一种方法。锅型 可以反复使用几百次到几千次,所以又称水久型铸造。

### 1. 金属型的结构与材料 、

根据分型面位置的不同, 金属型可分为垂直分型式、水平分型式和复合分型式三种结构, 其中垂直分型式金属型开设浇注系统和取出铸件比较方便, 易实现机械化, 应用较广, 如图 12.32 所示。

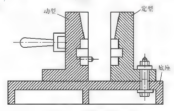


图 12.32 垂直分型式金属型

图 12 33 所示为铸造铝合金活塞用的垂直分型式金属型,它由两个半型组成。上面的



大金属芯由三部分组成,便于从铸件中取出。当铸件冷却后,首先取出中间的楔片及两个 小金属芯,然后将两个半金属芯沿水平方向向中心草拢,再向上拔出。

制造金属型的材料熔点 般应高于浇注合金的烙点。如浇注锡、锌、镁等低烙点合金,可用灰铸铁制造金属型;浇注铝、铜等合金,则要用合金铸铁或铜制金属型。金属型用的 苏子有砂点和金属去两种。有色金属铸件崇用金属型点。

#### 2. 金属型的铸造工艺措施

由于金属型导热速度快,没有退让性和透气性,直接浇注易产生浇不到、冷隔等缺陷及内应力和变形。且铸件易产生白口组织,为了确保获得优质铸件和延长金属型的使用寿命,必须爰取下列工艺措施;

- (1) 预热金属型,减缓铸型冷却速度。
- (2) 表面喷刷防粘砂耐火涂料,以减缓铸件的冷却速度,防止金属液直接冲刷铸型。
- (3) 控制开型时间,因金属型无退让性,除在浇注时正确选定浇注温度和浇注速度外,浇注后,如果铸件在铸型中停留时间过长,易引起过人的铸造应力而导致铸件开象。因此、转件冷凝后,应及时从转型中取出。通常铸铁件出型温度为,780℃~950℃左右,开型时间为108~60s。

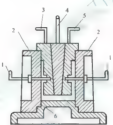


图 12.33 铝活塞金属型简图

#### 3. 金属型铸造的特点及应用范围

金属型铸造的特点是:

- (1) 尺寸精度高,尺寸公差等级为(IT12~IT14),表面质量好,表面粗糙度(Ra 值为 12.5um~6.3um),机械加工会量小。
  - (2) 铸件的晶粒较细, 力学性能好。
  - (3) 可实现 ·型多铸,提高了劳动生产率,且节约造型材料。

但金属型的制造成本高,不宜生产人型、形状复杂和薄壁铸件;由于冷却速度快,铸铁件表面易产生白口组织,切削加1困难;受金属型材料熔点的限制,熔点高的合金不适宜用金属型铸造。





用途:铜合金、铝合金等铸件的大批量生产,如活塞、连杆、汽缸盖等;铸铁件的金属型铸造目前也有所发展,但其尺寸限制在300 mm 以内,质量不超过8 kg,如电熨斗底板等。

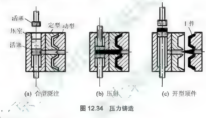
#### 12.3.3 压力铸造

压力铸造(简称压铸)是在高压作用下,使液态或半液态金属以较高的速度充填金属型型解,并在压力下成形和凝固而获得铸件的方法。常用的压射比压 30MPa~150MPa, 充型时间 0.01s~0.2s。

#### 1. 压铸机和压铸工艺过程

压铸是在压铸机上完成的,压铸机根据压率工作条件不同,分为冷压室压铸机和热压 室压铸机两类,热压室压铸机的压率与坩埚连成一体,而冷压室压铸机的压率是与坩埚分 开的。冷压室压铸机又可分为立式和卧式两种,目前以卧式冷压室压铸机应用较多,其工 作旅理剧图 12.34 所示。

压铸铸型称为压型,分定型、动型。将定量金属液浇入压室,样塞向前推进,金属液 经浇道压入压铸模型脏中,经冷凝后压型,由推相将铸件推出,完成压铸过程。冷压室压 铸机,可用于压铸格点较高的非铁金属,如铜、铝和镁合金等。



#### 2. 压力铸造的特点及其应用

压铸有如下优点:

- (1) 压铸件尺寸精度高, 衣面质量好, 尺寸公差等级为 IT10~IT12, 表面粗糙度 R<sub>3</sub>值 为 3.2µm~0.8µm, 可不经机械加工直接使用, 而且互换性好。
- (2) 可以压铸壁薄、形状复杂以及具有直径很小的孔和螺纹的铸件,如锌合金的玉铸件最小壁厚可达 0.8 mm,最小铸出孔径可达 0.8 mm、最小可铸螺距达 0.75 mm。还能压铸镶嵌件。
- (3) 压铸件的强度和表面硬度较高。压力下结晶,加上冷却速度快、铸件表层晶粒细密,其抗拉强度比砂型铸件高25%~40%,但延伸率有所下降。
- (4) 生产率高,可实现半自动化及自动化生产。每小时可压铸几百个零件。是所有铸造方法中生产率最高的。
  - 缺点: 气体难以排出, 压铸件易产生皮下气孔, 压铸件不能进行热处理, 也不宜在高

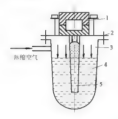


温下工作; 金属液凝固快,厚壁处来不及补缩,易产生缩孔和缩松; 设备投资大,铸型制 选届期长、选价高,不宜小批量生产。

应用:生产锌合金、铝合金、镁合金和铜合金等铸件;汽车、拖拉机制造业、仪表和 电子仪器工业、在农业机械、国防工业、计算机、医疗器械等制造业等。

#### 12.3.4 低压铸造

使液体金属在较低压力(0.02 MPa~0.06 MPa)作用下充填铸型,并在压力下结晶以形成 铸件的方法。



#### 1. 低压铸造的工艺过程

低压铸造的工作原理如图 12.35 所示。把熔炼好的金属液倒入保温坩埚,装上密封盖,升液导管使金属液与铸型相通,锁紧铸型,缓慢地向坩埚炉内通入 1 操的压缩空气,金属液受气体压力的作用,由下而上沿着升液管和浇注系统充满型腔,并在压力下结晶、铸件成形后撤去坩埚内的压力,升液管内的金属液降回到坩埚内金属液面,开启铸型,取出铸件、

#### 2. 低压铸造的特点及应用

#### 图 12.35 低压铸造的工作原理

- 1 转型 2 平封蒸 3 用斯 4-金属液 5 月液管
- 3.7. 上特点:
- (1) 浇注时金属液的上升速度和结晶压力可以 调节,故可适用于各种不同铸型(如金属型、砂型 等),适合铸造各种合金及各种人小的铸件。
- (2) 采用底注式充型,金属液充型平稳,无飞溅现象,可避免卷入气体及对型单和型芯的冲刷,每件的气孔、火渣等缺陷少,提高了每件的合格率。
- (3) 铸件在压力下结晶,铸件组织致密、轮廓清晰、表面光洁,力学性能较高,对于大薄壁件的铸造尤为有利。
  - (4) 省去补缩冒口, 金属利用率提高到 90%~98%。
  - (5) 劳动强度低, 劳动条件好, 设备简易, 易实现机械化和自动化。
- 应用: 主要用来生产质量要求高的铝、镁合金铸件,汽车发动机缸体、缸盖、活塞、叶轮等。

#### 12.3.5 离心铸造

离心铸造是指将熔融金属浇入旋转的铸型中, 使液体金属在离心力作用下充填铸型并 凝固成形的一种铸造方法。

#### 1. 离心铸造的类型

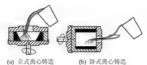
铸型采用金属型或砂型。为使铸型旋转, 离心铸造必须在离心铸造机上进行。离心铸造机通常可分为立式和卧式两大类, 其1作原理如图 12.36 所示。铸型绕水平轴旋转的称





为卧式离心铸造,适合浇注长径比较大的各种管件,铸型绕垂直轴旋转的称为立式离心铸 诰, 话合添注各种盘、环类铸件。

铸型的转速是根据铸件自径的大小来确定离心铸造的铸型转速, 般在 250r/min~ 1500r/min 范围内。



#### 图 12.36 高心铸造机原理示意

#### ? 惠心结治的特占及应用范围

- 1) 离心铸造的特点
- (1) 液体金属能在转型中形成中空的自由表面。不用型法则可转出中空铸件、简化了 在简、管类铸件的生产过程。
- (2) 由于旋转时液体金属所产生的离心力作用、离心铸造可提高金属泰填铸型的修力。 因此一些流动性较差的合金和薄壁铸件都可用离心铸造法生产。
- (3) 由于离心力的作用,改善了补缩条件。写体和非金属更杂物也易于自金属海中排 出、产生缩孔、缩松、气孔和夹杂等缺陷的几率较小。
  - (4) 无浇注系统和冒口, 节约金属。
  - (5) 可进行双金属铸造、如在钢套上镍铁流层铜衬制作滑动轴承等、可等约带重材料。
- (6) 金属中的气体、熔渣等夹杂物, 因密度较轻而集中在铸件的内表面上, 所以内孔 的尺寸不精确,质量也较差;铸件易产生成分偏析和密度偏析。
  - 2) 应用

主要用于人批量生产的各种铸铁和铜合金的管类、套类、环类铸件和小型成形铸件, 如 铸铁管、汽缸套、铜套、双金属轴承、特殊钢的无缝管坯、造纸机滚筒等铸件的生产。

# 12.4 铸件结构设计

设计铸件结构时,不仅要保证其工作性能和力学性能要求,还应符合铸造工艺和合金 铸造性能对铸件结构的要求,即所谓"铸件结构1.艺性"。同时采用不同的铸造方法,对 铸件结构有着不同的要求。铸件结构设计合理与否,对铸件的质量、生产率及其成本有很 大的影响。

#### 12.4.1 铸造工艺对铸件结构设计的要求

铸件结构的设计应尽量使制模、造型、制芯、合型和清理等上序简化、提高生产率。

- 1. 铸件的外形必须力求简单、造型方便
- (1) 避免外部侧凹。铸件在起模方向上若有侧凹,必将增加分型面的数量,使砂箱数



量和造型 L 时增加, 也使铸件容易产生错型,影响铸件的外形和尺寸精度。图 12.37(a)所示的端盖。由于上下法兰的存在,使铸件产生侧凹,铸件具有两个分型面,所以必须采用:精造型,或增加环状外型芯,使造型1 芝复杂。改为图 12.37(b)所示结构,取消了上部法兰、传够件只有一个分型面,可采用两箱造型。这样可以显著提高造型效率。



图 12.37 端盖的设计

(2) 凸台、肋板的设计。设计铸件侧壁上的凸台、肋板时,要考虑到起模方便,尽量 避免使用活块和型芯。图 12.38 (a)、(b)所示凸台均妨碍起模,应将相近的凸台连成一片, 井廷长到分型面,如图 12.38 (c)、(d)所示,就不需要活块和活型芯,便于起模。



图 12.38 凸台的设计

#### 2. 合理设计铸件内腔

铸件的内腔通常由型芯形成,型芯处于高温金属液的包围之中, 1.作条件恶劣, 极易产生各种铸造缺陷。放有铸件内腔的设计中,尽可能地避免或减少型芯。

(1)尽量避免或减少型芯。图 12.39(a)所示基門支架采用方形中空截面,为形成其内磨、必须采用基料型芯、型芯的固定、排气和出防都很困难。若改为图12.39(b)所示于产形开式截面,可省去型芯。图 12.40(a)所示结构部方向内的凸缘,必须采用型芯形成内腔、指改为图 12.40(b)结构,则可通过自带型芯形成内腔、便工艺过程大大简化。



图 12.39 悬臂支架

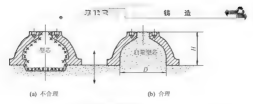


图 12.40 内腔的两种设计

(2)型志要便于固定、排气和清理。型志在转型中的支撑必须牢固。否则型志经不住 浇注时金属被的冲击而产生偏志缺陷,造成废品。如图 12.41(a)所示轴承架妨件。其内嵌采 用两个型芯,其中较大的呈悬臀状,需用型撑来加固,如将铸件的两个空腔打通。改为图 12.41(b)所示结构,则可采用 个整体型芯形成铸件的空腔,型芯既能很好地固定。而且下 芯、排气、清理都很方便。



(3) 应避免封闭内腔。图 12.42 (a)所示转件为封闭空腔结构, 其型专安放困难、排气不畅、 无法清砂、结构 L 艺性极差。若改为图 12.42(b)所示结构, 上述问题迎刃向解, 结构设计是合理的。



图 12.42 铸件结构避免封闭内腔示意

#### 3. 分型面尽量平直

分型面如果不平直,造型时必须采用挖砂或假箱造型,而这两种造型方法生产率低。 图 12.43(a)所示杠杆铸件的分型面是不直的,改为图 12.43(b)结构,分型面变成平面,方使 了制模和造型,分型面设计是合理的。



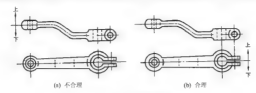


图 12.43 杠杆铸件结构

#### 4 铸件要有结构斜度

铸件垂直于分型面的不加工表面,应设计出结构斜度,如图12.44(b)所示,在造型时容易起模,不易损坏型腕,有结构斜度是合理的。图12.44(a)所示为无结构斜度的不合理结构。

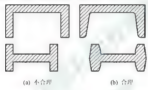


图 12.44 铸件结构斜度

铸件的结构斜度和起模斜度不容混淆。结构斜度是在零件的非加上面上设置的。直接 标注在零件图上,且斜度值较大。起模斜度是在零件的加工面上设置的。在绘制铸造工艺 图或棒样图时使用、切削加工时将转切除公。

#### 12.4.2 合金铸造性能对铸件结构设计的要求

铸件结构的设计应考虑到介金的转选性能的要求,因为与介金转选性能有关的 些缺 將如縮孔、变形、裂纹、气孔和浇不足等。有时是由于铸件结构设计不够介理。未能充分 考虑介金铸造性的要求所致。虽然有时可采取相应的 1. 2措施来消除这些缺陷,但必然 会增加生产成本和降低生产率。

#### 1. 合理设计铸件壁厚

铸件的擊厚越人,越有利于液态合金充填型腔。但是随着擊厚的增加,铸件心部的晶料越粗人,而且凝固收缩时没有金属液的补充,易产生缩孔、缩松等缺陷。故承极力并不随着擊厚的增加而成比例地提高。铸件擊厚破小,有利于拔得细小扁构,但不利于液态合金充填型腔,容易产生冷隔、浇不到等缺陷。为了获得完整、光滑的合格铸件,铸件擊擊设计应人于该合金在。定铸造条件下所能得到的"最小孽厚"。 & 12 7 列出了砂型铸造条



件下铸件的最小壁厚。

表 12-7 砂型铸造铸件最小壁厚的设计(单位: mm)

铸件尺寸 铸钢		灰铸铁	球墨铸铁	可锻铸铁	铝合金	铜合金
<200×200	5~8	3~5	4~6	3~5	3~3.5	3~5
200×200-500×500	10~12	4~10	8~12	6~8	4~6	6~8
>500×500	15~20	10~15	12~20			

当铸件壁厚不能满足力学性能要求时,常采用带加强肋结构的铸件,而不是用单纯增加壁厚的方法,如图 12.45 所示。







(b)、合理结构

图 12.45 采用加强肋减小铸件的壁厚

#### 2. 壁厚应尽可能均匀

铸件各部分埠厚若相差过人,将在局部厚壁处形成金属积聚的热节,导致铸件产生缩孔、缩松等缺陷;同时,不均匀的嚄厚还将造成铸件各部分的冷却速度不同,冷却收缩时各部分相互阻碍,产生热应力,场使铸件薄弱部位产生变形和裂纹,如图 12.46 所示。因此在设计铸件时,应力求做到噗厚均匀。所谓噤厚均匀,是精烧相的各部分具有冷却速度相近的壁厚,故内螺的厚度要比外壁厚度小一些。



3. 铸件壁的连接方式要合理 (b) 壁厚均匀

(1) 转件學之间的连接应行结构關角。直角转弯处易形成冲 图 12.46 铸件的整厚设计 砂、砂眼等缺陷,同时也容易在尖锐的核角部分形成结晶薄弱区。 此外、直角分环因热量积整较多(热节)容易形成缩孔、缩较、如

图 12.47 所示。因此要合理地设计内侧角和外侧角。铸造侧角的人小应与铸件的壁厚相适应。数值可参阅表 12-8。

表 12-8 铸件的内圆角半径 R值(单位: mm)

		_							
Ď Å,	(a+b)/2	<8	8~12	12~16	16~20	20~27	27~35	35~45	45~60
> 2000//1003	铸铁	4	6	6	8	10	12	16	20
	转钢	6	6	8	10	12	16	20	25

(2) 铸件壁厚不同的部分进行连接时,应力求平缓过渡,避免截面突变,以减小应力 集中,防止产生裂纹,如图 12.48 所示。





图 12.47 直角与圆角对铸件质量的影响



图 12.48 铸件壁厚的过渡形式

(3) 连接处避免集中交叉和锐角。两个以上的壁连接处热量积聚较多、易形成热节, 铸件容易形成缩孔, 因此当铸件两壁交叉时, 中、小铸件采用交错接头, 大型铸件采用环 形接头,如图 12.49(c)所示。当两壁必须锐角连接时,要采用图 12.49(d)所示的过渡形式。



图 12.49 壁间连接结构的对比

#### 4. 避免大的水平面

铸件上的人平面不利于液态金属的充填,易产生浇不到、冷隔等缺陷。而且大平面上 方的砂型受高温金属液的烘烤,容易掉砂而使铸件产生夹砂等缺陷;金属液中气孔、夹渣 上浮滞留在上表面,产生气孔、渣孔。如将图 12.50(a)的水平面改为图 12.50(b)的斜面,则 可减少或消除上述缺陷。



图 12.50 避免大水平壁的结构





#### 5. 避免铸件收缩受阻

铸件在浇注后的冷却凝固过程中,若其收缩受阻,铸件内部将产生应力,导致变形、 裂纹的产生。因此铸件结构设计时,应尽量使其自由收缩。如图 12.51 所示的轮形铸件, 轮缘和轮縠纹厚,轮辐纹海,铸件冷却收缩时,极易产生热应力,图 12.51(a)所示轮辐对称 分布,虽然制作模样和造型方便,但因收缩受阻易产生裂纹,改为图 12.51(b)所示奇数轮 辐或图 12.51(c)所示弯曲轮辐。可利用铸件微量变形来减少内应力。



以上介绍的只是砂型铸造铸件结构设计的特点, 在特种铸造方法中, 应根据每种不同 的铸造方法及其特点进行相应的铸件结构设计。

#### 12.4.3 不同铸造方法对铸件结构的要求

对于采用特种铸造方法生产的铸件,不同的铸造方法对铸件结构有着不同的要求,设计特种铸造生产的铸件结构时,除了考虑上述铸件结构的合理性和铸件结构的1.2性等一般原则外,还必须充分考虑不同特种铸造方法的特点所决定的一些特殊要求。

#### 1. 炫模铸件

(1) 便于蜡模的制造。如图 12.52(a)所示铸件的凸绘划内。注蜡后无法从示型中取出型芯,使蜡模制造困难。而改成图 12.52(b)所示结构,把凸缘取消则可克服上述缺点。



图 12.52 便于抽出型芯的设计

- (2) 尽量避免大平面结构。由上熔模铸造的型点高温强度较低,型完易变形,而大面积平板型壳的变形尤甚。故设计铸件结构时,应尽量避免采用人的平面。当功能所需必须有人的平面时,应在人平面上设计12肋或12机,以增强型壳的附度,如图12.53所示。
- (3) 铸件上的孔、槽不能太小和太深。过小或过深的孔、槽,使制完时涂料和砂粒很 难进入蜡模的孔洞内,形成合适的型腔。同时也给铸件的清砂带来困难。 银铸孔直径应 大于 2mm(薄件壁厚>0.5mm)。



(4) 铸件壁厚不可太薄。一般为 2mm~8mm。



图 12.53 大平面上的工艺孔和工艺肋

(5) 铸件的壁厚应尽量均匀,熔模铸造工艺一般不用冷铁,少用冒口,多用直浇口直 核补缩,故要求铸件壁厚均匀,不能有分散的热节,并使壁厚分布符合顺序凝固的要求, 以便利用渗口补缩。

#### 2. 金属型铸件

- (1) 铸件结构一定要保证能顺利出型。由于金属型铸造的铸型和型芯采用金属制作,故铸型和型芯都不具有退让性,且导热性好,铸件冷却速度快,为保证铸件能从铸型中顺利取出,铸件结构斜度应较砂型铸件为大。图12.54 是。组合理结构和不合理结构的示例。
- (2) 金属型导热快,为防止铸件出现浇不足、缩松、裂纹等缺陷,铸件壁厚要均匀, 也不能过薄(Al-Si 合金壁里 2mm~4mm, Al-Mg 合金壁里为 3mm~5mm)。
- (3) 铸孔的孔径不能过小、过深,以使于金属型芯的安放和抽出。通常铝合金的最小 铸出孔径为8mm~10mm, 镁合金和锌合金的孔径均为6mm~8mm。



图 12.54 金属型铸件

#### 3. 压铸件

- (1) 压铸件上应尽量避免侧凹和深腔,以保证压铸件从压型中顺利取出。图 12.55 所示的压铸件两种设计方案中,图(a)的结构因侧凹朝内,侧凹处无法抽芯。改为图(b)结构后,侧凹朝外,可按箭头方向抽出外型芯,这样铸件便可从压型中顺利取出。
- (2) 应尽可能采用薄壁并保证壁厚均匀。由于压铸工艺的特点、金属浇注和冷却速度都很快、厚壁处不易得到补缩而形成缩孔、缩松。压铸件适宜的壁厚,锌合金的壁厚为 Imm~4mm,铝合金壁厚为 1.5mm~5mm, 制合金为 2mm~5mm。
- (3) 对于复杂而无法取芯的铸件或局部有特殊性能(如耐磨、导电、导磁和绝缘等)要求的铸件,可采用镶嵌铸法,把镶嵌件先放在压型内,然后和压铸件铸合在。起。为使嵌件在铸件中连接可靠,应将嵌件锁入铸件部分制出凹槽、凸台或滚花等。



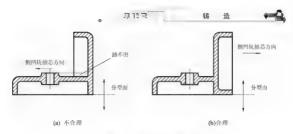


图 12.55 压铸件的两种设计方案

# 12.5 铸造新技术与发展趋势

随着科学技术的《速发展,新能源、新材料、自动化技术、信息技术、计算机技术等相关学科商新技术成果的应用,促进了转递技术的快速发展。 "些新的科技成果与传统工艺的结合,创造出 些新的转造方法。目前,转选技术正朝着优质、高效、低耗、节能、污染小和自动化的方面发展。

#### 12.5.1 造型技术的发展

#### 1. 气体冲压造型

"(体冲压选型是近年来发展起来的一种新的选型上之方法。它包括空气冲击选型和燃 ((冲击选型两类。其主要工艺过程是、将型险单入砂箱和辅助准内、然后打开冲击阀、将 储存在压力罐内所缩空气突然释放出来。作用在砂箱里松散的型砂上面,便其紧实成形。 或利用可燃气体燃烧爆焰。产生的冲击波使型砂紧实成形。(体冲压造型可一次紧实成形, 无需辅助紧实。具有砂型紧实成商且均匀、能生产复杂的铸件、噪声小、设备结构简单、 生产率高和等约能源等优点。主要用于交通运输、纺织机械原用铸件以及水管的造型。

#### 2. 真空字型铸造

真空实型转递又称气化模铸造、消失模铸造。它是采用聚苯乙烯发泡塑料模样代替普通模样。将網过涂料的模样放入可抽食空的特制砂箱内,填于砂后,振动紧实。抽食空。不取出模样就浇入金属液。在高温金属液的作用下,塑料模样燃烧、气化、消失、金属液取代原来塑料模所占据的空间位置。冷却凝固后获得所需铸件的铸造方法。这种造型方法 无需起模、没有铸造料度和活块、无分型而、无型芯,因而无飞边毛刺、铸件的尺寸精度和衣面粗糙度接近熔模铸造,增入了设计铸造零件的自由度,简化了铸件生产工序,缩短了生产周期,减少材料消耗。一般来说,真空实型铸造的应用范围是十分广泛的。既可以用于人件的单件小批量生产。也可用于中小件的人批量生产。但接我国目前的铸造水平,在生产上应用还存在一系列间跟有待继续研究和进一步完善。





#### 12.5.2 快速原型制造技术

铸造模型的快速原型制造技术(RPM)是以分层合成工艺为基础的计算机快速立体模型制造系统,包括分层合成工艺的计算机智能转造生产是最近几年机器制造业的一个重要发展方向。快速原型制造技术集成了现代数控技术、CAD/CAM 技术、激光技术以及新型材料的成果上一体,突破了传统的加工模式,可以自动、快速地将设计思想物化为具有一定结构和功能的原型或直接制造零件,从而对产品设计进行快速评价、修改、以适应市场的快速发展要求、都高企业的竞争力。

快速原型制造技术的 1 作原理是将零件的 CAD : 维几何模型,输入药计算机上,再以分解算法将模型分解成 层层的横向薄层,确定各层的平面轮廓,将这些模型数据信息按顺序 层接 层地传递到分层合成系统。在计算机的控制下,由激光器或繁外光发生器逐层扫描塑料,复合材料、浓态树脂等成形材料,在激光束或繁外光束作用下,这些材料将会发生固化、烧结或粘接而制成立体模型。用这种模型作为模样进行熔模铸造、实型铸造等,可以大大縮短铸造生产周期。

- 目前,正在应用与开发的快速原型制造技术有以分层叠加合成工艺为原理的激光立体 光刻技术(SLA)、激光粉未选区烧结成形技术(SLS)、熔丝沉积成形技术(FDM)、叠层轮廓 制造技术(LOM)等多种工艺方法。每种工艺方法原理相同,只是技术有所差别。
- (1) 激光立体光刻技术(SLA)。采用 SLA 成形方法生产金属零件的最佳技术路线是: SLA 原型(零件型)→熔模铸造(消失模铸造)→铸件、主要用于生产中等复杂程度的中小型铸件。
- (2) 激光粉末选区烧结成形技术(SLS)。采用 SLS 成形方法生产金属零件的最佳技术路线是; SLS 原型(陶瓷型)。每件, SLS 原型(零件型)。熔模铸造(消失模铸造)→每件, 主要用于生产中小型复杂铸件。
- (3) 熔丝沉积成形技术(FDM)。采用 FDM 成形方法生产金属零件的最佳技术路线是: FDM 原型(零件型)→熔模铸造→铸件,主要用于生产中等复杂程度的中小型铸件。

#### 12.5.3 计算机在铸造中的应用

随着计算机的发展和"泛应用,把计算机应用于铸造生产中已取得了越来越好的效果。 铸造生产中计算机可应用的领域很广,例如,在铸造上艺设计方面,计算机可模拟液态金 属的流动性和收缩性,可以预测与铸件温度场直接相关的铸件的宏观缺陷,如缩孔、缩松、 热裂。偏析等;可进行铸造上艺参数的计算,可绘制铸造上艺图、木模图、铸件图;用于 生产控制等。近年来,应用的铸造上艺计算机辅助设计系统是利用计算机动动生产上艺设 计者分析铸造方法、优化铸造上之、估算物造成本、确定设计方案并绘制铸造阁等,将计 算机的快速性、准确性与设计者的思维、综合分析能力结合起来,从而极大地提高了产品 的设计面量和速度,便产品更具有竞争方。



## 小 结

本章主要内容是合金的铸造性能;砂型铸造造型,砂型铸造工艺设计;特种铸造的成形方法、特点及适用范围;铸件结构设计;还简单介绍了铸造新技术的发展概况。

- (1)合金的铸造性能主要指流动性与收缩性,二者均与合金的成分、铸型结构、浇注 温度等因素有关。合金的铸造性能好坏对铸件质量影响很大(这部分内容是重点)。
- (2) 砂型铸造是应用最广泛的铸造成形方法、常用造型方法是两箱造型。工艺设计包括浇注位置与分型面的选择、浇注系统的设计、工艺参数的选择及铸造工艺图的绘制。(这部分内容是本章重点)。
- (3) 特种铸造主要介绍了砂型铸造以外的其他常用铸造方法的原理、特点及使用范围。 (这部分内容了解即可)。
- (4) 铸件结构设计介绍了在铸件结构设计时应遵循的原则和注意的事项。(这部分内容应当理解、初步会用)。

# 练习与思考

1 玄训解释

(1) 7640TE; (2) 7649BED; (3) SMIL;	(4) 36/27; (5)	7万当年[11];(0)	权细作:	/) 起恢
斜度: (8) 结构斜度。		(		
(1) があれた (2) だいまか: (3) ままれた (3) 新力に 斜度: (8) 结构斜度。  2. 填空種	X.	E. L		
(1) RETHINGSERIA A LC (1)			1	
下结晶的金属或合金以方式凝	[固] 凝固温度	范围较宽的合	金以	
方式凝固。	6.5			
下结晶的金属或合金以	和	大于		, 且得
不到补偿。防止缩孔的基本原则是按照				
(3) 铸造应力是,	,		的总和。	防止铸
造应力的措施是采用原则。				
(4) 在确定浇注位置时,具有大平面的	铸件, 应将铸作	件的大平面朝_		。
(5) 为有利于铸件各部分冷却速度一致,	,内壁厚度要	七外壁厚度		
(6) 铸件上垂直于分型面的不加工表面,	,应设计出			
3. 选择题				
(1)( )的合金,铸造时合金得流动性	较好, 充型能	力强。		
A. 糊状凝固 B. 逐层凝固	C. 中间凝固	i		

R 顺序凝固原则

(2) 防止和消除铸造应力的措施是采用( )。

A. 同时凝固原则





(3) 缩孔一般发生在以( )的合金中。

A. 糊状凝固
 B. 逐层凝固
 C. 中间凝固

(4) 缩松一般发生在以( )的合金中。A. 糊状凝固 B. 逐层凝固 C. 中间凝固

(5) 合金液体的浇注温度越高,合金的流动性( ),收缩率( )。

A. 越好 B. 越差 C. 越小 D. 越大

(6) 铸件冷却后的尺寸将比型腔的尺寸( )。

A. 大 B. 小 C. 一样

(7) 生产滑动轴承时,采用的铸造方法应是( )。
A. 熔模铸造 B. 压力铸造 C. 金属型铸造 D. 离心铸造

(8) 模样越高, 起模斜度取值越( ), 内壁斜度比外壁斜度( )。

A t B A

(9) 零件的结构斜度是在零件的( )上设置的。

A. 加工面上 B. 非加工面上

#### 4. 简答题

- (1) 型砂田哪些物质组成? 对其基本性能有哪些要求?
- (2) 合金的每选性能对每件的质量有何影响?常用每选合金中,哪种每选性能较好?哪种较差?为什么?
- (3) 什么是液态合金的流动性?影响合金流动性的因素有哪些?它与液态合金的充型能力有何关系?为什么铸钢的充型能力比铸铁差?
  - (4) 缩孔和缩松对铸件质量有何影响? 为何缩孔比缩松较容易防止?
    - (5) 什么是顺序凝固原则和同时凝固原则? 两种凝固原则各应用于哪种场合?
    - (6) 分模造型、活块造型、挖砂造型、三箱造型、地坑造型各应用于哪种场合?
    - (7) 战冰分型面选择原则有哪些? 它与浇注位置选择原则的关系如何?
- (8) 什么是铸件的结构斜度?它与拔模斜度有何不同?改正图12.56 所示铸件的不合理结构。
- (9) 为什么铸件要有结构圆角? 图 12.57 所示的铸件 七哪些圆角不够合理? 如何修改?

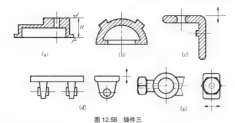


图 12.56 铸件一

图 12.57 铸件二

- (10) 设计铸件上的内外壁厚有何不同? 为什么?
- (11) 图 12.58 所示铸件结构有何缺点?如何改进?





- (12) 简述熔模铸造工艺过程、生产特点和应用范围。
- (13) 试比较压力铸造和低压铸造的异同点及应用范围。
- (14) 金属型铸造为什么要严格控制开型时间?

# 第13章

锻 压

# (A) 数学提示

锻压是利用外力使金属坯料产生塑性变形,获得所需尺寸、形状及性能的毛坯或零件的加工方法,锻压是锻造和冲压的总称。它是金属在力加工的主要方式,也是机械制造中毛坯生产的主要方法之一。 学习本章前,应预习工程材料中有关二元相图、塑性变形与再结晶的 内容以及机械制图中有关三规图的内容、学习过程中,应与金工实习 中实际操作相联系,理论联系实际。

# (3) まずまま

了解金属锻压的特点、分类及应用、理解金属塑性变形的有关 理论基础,初步掌握自由锻、模較和板料冲压的基本工序、特点及 应用。



锻压是机械制造中毛环和零件生产的主要方法之一,常分为自由锻、模锻、板料冲压、 挤压、拉拔、轧制等。它们的成形方式如图 13.1 所示。

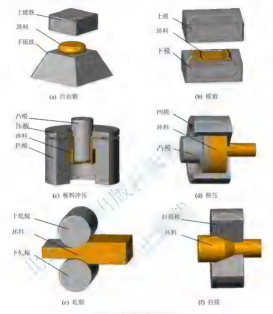


图 13.1 常用的压力加工方法

锻压加工与其他加工方法相比, 具有以下特点。

(1) 改善金属的组织、提高力学性能。金属材料经锻压加工后,其组织、性能都得到 改善和提高,锻压加工能消除金属铸锭内部的气孔、缩孔和树枝状晶等缺陷,并由上金属 的塑性变形和再结晶, 可使粗人晶粒细化, 得到致密的金属组织, 从而提高金属的力学性 能。在零件设计时, 若正确选用零件的受力方向与纤维组织方向, 可以提高零件的抗冲击 性能。



- (2) 材料的利用率高。金属塑性成形主要是靠金属的形体组织相对位置重新排列,而不需要切除金属。
- (4) 毛坯或零件的精度较高。应用先进的技术和设备,可实现少切削或无切削加了。 例如,精密锻造的伞齿轮齿形部分可不经切削加1直接使用,复杂曲面形状的叶片精密锻造后只需磨削伸可达到所需精度。
- (5) 锻压所用的金属材料应具有良好的塑性,以便在外力作用下,能产生塑性变形而不破裂。常用的金属材料中,铸铁属脆性材料,塑性差,不能用于锻压。钢和非铁金属中的钢、铝及其合金等可以在冷态或热态下压力加工。
- (6) 不适合成形形状较复杂的零件。锻压加1是在固态下成形的,与转造相比。金属的流动受到限制,一般需要采取加热等1 岂措施才能实现。对制造形状复杂,特别是具有复杂内脏的零件或毛环轻阳难。

田于锻压具有上述特点。因此承受冲击或变变应力的重要零件(如机床上轴、齿轮、曲轴、连杆等), 都应求用银件 是好加1。所以银环加工在机械制造、车工、航空、轻1、家用电器等有业得到广泛应用。例如,飞机上的塑性成形零件的质量分数占 85%。汽车、拖拉机上的塑件质量分数约占 60%~80%。

#### 13.1 锻压加工工艺基础

金属材料经过锻压加工之后,由于产生了塑性变形。其内部组织发生很大变化,使金属的性能得到改善和提高,为银压方法的广泛使用奠定了基础。因此只有较好地掌握塑性变形的实质、规律和影响因素,才能正确选用银压加工方法,合理设计银压加工等件。

#### 13.1.1 金属的热加工和冷加工

金属在不同温度下变形后的组织和性能不同,通常以再结晶温度为界,将金属的塑性加工分为冷加工(冷变形)和热加工(热变形)两种。

#### 1 冷加工

金属在再结晶温度以下的塑性加工称为冷加1.。金属在变形过程中只有加工硬化而无 再结晶现象。变形后的金属只具有加工硬化组织。由于产生加工硬化,冷加工需要很大的 变形力,由且变形程度也不宜过大,以免缩短模具寿命或使工件破裂。但冷变形加工的产 品具有表面晶质好,尺寸精度高、力学性能好的特点,般不需再切削加工。金属在冷镦、 冷挤,冷轧以及冷冲压中的变形都属于冷变形。

冷加 1 使金属变形抗力升高、塑性下降、难以进 步变形,因此,在某些冷加 1.过程中,必须增加中间退火 1.2.,以保证冷加 1.过程的继续进行,但生产率降低、成本增加。

#### 2. 热加工

金属在再结晶温度以上进行的加上变形称为热加上。热加上条件下金属变形产生的加 上硬化组织会随金属的再结晶而消失,变形后的金属具有细而均匀的再结晶等轴晶粒组织



而无任何加工硬化痕迹。金属具有在热加工的情况下,才能在较小的变形功的作用下产生 较大的变形。加工出尺寸较大和形状较复杂的塑件。同时,获得具有较高力学性能的再结 品组织。但是, 由于执令形是在高温下进行的, 因而全属在加热过程中, 龙面容易形成领 化皮, 影响产品尺寸精度和表面品质。劳动条件较差, 生产率中较低。若加热温度过高或 保温时间过长、品粒还会聚会长大、使力学性能隆低、金属在自由锻、执模锻、执虹、执 格压中的变形都屋 F.执加工。

#### 13.1.2 金属的锻造性能

金属的锻造性能(又称可锻性)是用来衡量压力加工 广艺性好坏的主要工艺性能指标。 金属的可锻性好, 表明该金属活用于压力加工。衡量金属的可锻性, 常从金属材料的塑性 和变形抗力两个方面来考虑、材料的塑性越好、变形抗力越小、则材料的锻造性能越好、 越适合压力加工。在实际生产中,往往优先考虑材料的塑性。

金属的塑性是指金属材料在外力作用下产生永久变形而不破坏其完整性的能力,用伸 长率、断面收缩率来表示。材料的伸长率、断面收缩率值越人或镦制时变形程度越大日不 产年裂纹,塑性电越大。变形抗力是指金属在塑件变形时反作用于1.具上的力。变形抗力 越小,变形消耗的能量也就越少,锻压越省力。塑性和变形抗力是两个不同的独立概念。 如奥氏体不锈钢在冷态下塑性很好,但变形抗力却很大。

金属的锻造性能取决于材料的性质(内因)和加工条件(外因)。

#### 1. 材料性质的影响

#### 1) 化学成分

不同化学成分的金属集锻造性能不同。纯金属的锻造性能较合金的好。倒的金碳量对 钢的可锻性影响很大,对于碳质量分数小于0.15%的低碳钢,上要以铁素体为主(含珠光体 量很少), 其绝性较好。随着碟质量分数的增加, 钢中的珠光体量也逐渐增多, 其至出现硬 而脆的网状渗碳体, 使钢的塑性下降, 塑性成形性也越来越差。

合金元素会形成合金碳化物,形成硬化相,使钢的塑性变形抗力增入,塑性下降,通 常合金元素含量越高、钢的塑件成形件能也越差。

杂质 几素磷会使铜出现冷脆性, 硫使钢出现块脆性, 降低钢的塑性成形性能。

#### 2) 金属组织

金属内部的组织不同,其可锻性有很大差别。纯金属及单相固溶体的合金具有良好的 塑料, 其锻造性能较好。钢中有碳化物和多相组织时, 锻造性能变差。且有均匀缩小等轴 品粒的金属, 比锻造性能比品粒粗大的铸态柱状品组织好, 钢中有网状二次渗碳体时, 钢 的塑性将大大下降。

#### 2. 加工条件的影响

金属的加工条件 一般指金属的变形温度、变形速度和变形方式等。

随着温度升高,原子动能升高,削弱了原子之间的吸引力,减少了滑移所需要的力, 因此塑性增大,变形抗力减小,提高了金属的锻造性能。变形温度升高到再结晶温度以上 时,加工硬化不断被再结晶软化消除,金属的锻造性能讲一步提高。

但加热温度过高, 会使晶粒急剧长大, 导致金属塑性减小, 锻造性能下降, 这种现象



实践证明, 在: 向应力状态下, 压应力的数目越多, 刚其塑性越好, 拉应力的数目越 8.则其塑性越差。其原因是在金属材料内部或多或少总是存在着微小的气孔或裂纹等缺 陷, 在拉应力作用下, 缺陷处会产生应力集中, 使缺陷扩展甚至达到破坏, 从而金属丧失 塑性: 而压应力使金属内部原子间距减小,又不易使缺陷扩展,因此金属的塑性会提高。 从变形挤力分析、压应力使金属内部摩擦增大、变形挤力也随着增大。在三向受压的应力 状态下进行变形时,其变形抗力较三向应力状态不同时大得多。因此,选择压力加工方法 时, 应差虑应力状态对全屋朔性变形的影响。

综上所述, 金属的锻造性能摂取决于金属的本质, 又取决于变形条件。在压力加工过 程中,要根据具体情况,尽量创造有利的变形条件。充分发挥金属的塑性、降低其变形抗 力,以达到塑性成形加工的目的。

#### 13.1.3 锻造比及流线组织

金属压力加工生产采用的原始环料 般是铸锭,其组织很不均匀,品粒较粗大,并存 在气孔、缩松、非金属夹杂物等缺陷。铸锭加热后经过压力加工,铸造组织的内部缺陷如 气孔、缩孔、微裂纹等得到压合,使金属组织更加致密。再结晶后可细化晶粒,改变了粗 大、不均匀的铸态组织,金属的各种力学性能得到提高。

在金属铸锭中存在的夹杂物多分布在品界上。有塑件夹杂物,如 FeS 等,还有瞭件夹 杂物,如氧化物等。锻造时,晶粒沿变形方向伸长,塑性火杂物随着金属变形沿主要伸长 方面早带状分布。脆性更易物被打碎、顺着金属主要伸长方面早碎粒状或链状分布。拉长 的品粒通过再结品过程后得到细化,而夹杂物无再结品能力,依然显带状和链状保留下来, 形成游线组织。

有冷变形过程中,品粒器变形方面粒长而形成的组织称为纤维组织,可通过再结品限。 火消除。

形成的流线组织使金属的力学性能早现各向异性。金属在纵向(平行流线方向)上塑料。 和韧性提高,而在横向(垂直流线方向)上塑性和韧性降低。变形程度越大,流线组织就越 期息, 力学性能的方面性也就越显著。锻压过程中, 常用锻造比(Y)来表示变形程度。这样 執锻后的金属组织就具有一定的方向性, 通常称为锻造流线, 又叫纤维组织。使金属性能 星即量面件。纵面性能离下横面。通常用变形前后的截面比、长度比或高度比束表示。

拨长时: Y=40/A (Ao、A 分别表示拨长前后金属坏料的糙截面积):

镦粗时:  $Y=H_0/H(H_0)$ 、H分别表示镦粗前后金属坏料的高度)。

锻造比对锻件的锻透程度和力学性能有很大影响。当锻造比达到 2 时, 随着金属内部 组织的致密化, 锻件纵向和横向的力学性能均有显著提高; 当锻造比为 2~5 时, 由于流线 化的加强, 力学性能出现各向异性, 纵向性能量仍略有提高, 但横向性能开始下降, 锻造 比超过 5 后, 因金属组织的致密度和晶粒细化度均已达到最大值, 纵向性能不再提高, 横 向性能 胡急剧下降。因此, 冼择话当的锻造比相当重要。

流线组织形成后,不能用热处理方法消除,只能通过锻造方法使金属在不同方向变形, 才能改变纤维的方向和分布。由于纤维组织的存在对金属的力学性能、特别是冲击韧度有 定影响, 在设计和制造易受冲击载荷的零件时, 般应遵循两项原则;

(1) 零件工作时的正应力方向与流线方向应 致, 切应力方向与流线方向垂直。





#### (2) 流线的分布与零件的外形轮廓应相符合, 而不被切断。

例如,曲轴毛坯的锻造,应采用拔长后弯曲 1 序,使纤维组织沿曲轴轮廓分布,拐颈 处流线分布合理。这样曲轴 1 作时不易断裂,如图 13.5(a)所示,而图 13.5(b)是用棒材直接 切削加工出的曲轴,拐颈处流线组织被切断,使用时容易沿轴肩断裂。

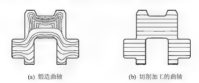


图 13.5 曲轴的流线分布

图 13.6 所示是不同成形工艺制造齿轮的流线分布。图 13.6(a)是用棒料直接切削成形的 齿轮。 齿根处的切应力平行于流线方向。力学性能量差,寿命量短; 图 13.6(b)是扁纲经切削加工的齿轮。齿 1 的根部切应力与流线力向垂直、力学性能好。齿 2 情况正每相反。力学性能关; 图 13.6(c)是棒料锁粗万再经切削加工而成。流线早径向放射状。各头的切应力方面均与流线近似垂直,强度与寿命较高; 图 13.6(d)是热轧成形齿轮,流线完整且与齿脚、致、未被切断。性能最好,寿命最长。

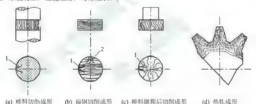


图 13.6 不同成形工艺齿轮的流线组织

#### 13.1.4 金属的塑性变形规律

锻压加 1 是利用金属的塑性变形而进行的,只有掌握其变形规律,才能合理制定 1. 丛规程, 达到预期的变形效果。金属塑性变形时遵循的基本规律 主要有最小阻力定律和体积不变规律等。

#### 1. 最小阻力定律

最小阻力定律是指在塑性变形过程中,如果金属质点有向几个方向移动的可能时,则





金属各质点将向阻力最小的方向移动。阻力最小的方向移动是通过该质点向金属变形的周 边所作的法线方向,因为质点沿此方向移动的距离最短,所需的变形功最小。最小阻力定 律符合力学的一般原则,它是塑性成形加工中最基本的规律之一。

利用最小阻力定律可以推断,任何形状的物体只要有足够的塑性,都可以在平锤头下 徵粮使压补逐渐接近于圆形。这是因为在镦相时,金属流动距离越短,摩擦阻力也越小。 图 13.7 所示圆形截面的金属创合流动;方形、长方形截面则分成4个区域分别纳垂直与 四个边的方向流动,最后逐渐变成圆形、椭圆形。由此可知,圆形截面金属在各个方向上 的流动最均匀,锁相时总是先把胚料键成圆柱体再进一步锻造。







(a) 圆形截面

图 13.7 不同截而会厘的流动情况

通过调整某个方向的流动阻力来改变某些方向上金属的流动量,以便合理成形,消除 缺陷。例如,在模量中增入金属流向分型面的阻力,或减小流向型脐某,部分的阻力,可 以保证截件充满型腔。在模额制矩时,可以采用闭式滚挤和闭式拔长模牌来提高滚挤和拔 长的效率。

#### 2. 塑性变形时的体积不变规律

体积不变规律是指金属材料在塑性变形前、后体积保持不变。金属塑性变形过程实际 上是通过金属流动而使环料体积进行再分配的过程。但实际上,由于钢锭再载选时可消除 均薄的微裂纹、疏松等缺陷,使金属的密度提高。因此体积总会有"吨减小,只不过这种 体积变化量极其微小。可忽略不计。

# 13.2 常用锻造方法

锻造是毛坯成形的重要手段,尤其有1.作条件复杂、力学性能要求高的重要结构零件 的制造中。具有重要的地位。锻造是使加热对的金属坯料,在外力的作用下,发生型性变 、通过控制金属的流动,使其成形为所需形状,尺寸和组织的方法。根据变形时金属流 动的转点不同,可以分为自由锻和镀钢两大凳。

#### 13.2.1 自由锻

自由锻锻造过程中, 金属坯料在上、下砥铁间受压变形时, 可朝各个方向自由流动, 不受限制, 其形状和尺寸主要由操作者的技术来控制。

自由鍛分为 F L 锻造和机器锻造两种, F L 锻造只适合单件生产小型锻件,机器锻造则是自由锻的主要生产方法。



自由锻所用设备根据它对坯料施加外力的性质不同,分为锻锤和液压机两大类。锻锤 是依靠产生的冲击力使金属坯料变形,但由于能力有限,故只用来锻造中、小型锻件。被 压机是依靠产生的压力使金属坯料变形。其中,水压机可产生很大的作用力,能锻造质量 达 300t 的锻件,是重型机械厂锻造生产的主要设备。

#### 1. 自由锻的特点及应用

- (1) 自由锻工艺灵活,工具简单,设备和工具的通用性强,成本低。
- (2) 应用范围较为广泛,可锻造的锻件质量由不及 1kg 到 300t。 企重型机械中,自由 锻是生产大型和特大型锻件的唯一成形方法。
  - (3) 锻件精度较低,加工余量较大,生产率低。

·般只适合于单件小批量生产。自由锻也是锻制大型锻件的唯一方法。

#### 2. 自由锻的工序

自由锻的工序可分为基本工序、辅助工序和精整工序三人类。

1) 基本工序

它是使金属还料实现变形的主要工序。主要有以下几个工序。

- (1) 镦粗;是使坏料高度减小、横截面积增大的工序。
- (2) 拔长: 是使环料横截面积减小、长度增大的1序。
- (3) 冲孔; 是使环料具有通孔或自孔的工序。
- (4) 弯曲: 是使坯料轴线产生一定曲率的工序。
- (5) 扭转: 是使环科的一部分相对于另一部分绕其轴线旋转一定角度的工序。
- (6) 错移: 是使坯料的一部分相对于另一部分平移错开的工序。
- (7) 切割: 是分割坏料或去除锻件余量的工序。
- 2) 辅助工序

是指进行基本工序之前的预变形工序。如压钳口、倒棱、压肩等。

3) 精整 厂库

修整般件的最后形状与尺寸,消除表面的不平整,使锻件达到要求的 1.序。主要有修整、校直、平整端面等。

#### 3. 自由锒的工艺规程

1. 艺规程是组织生产过程、控制和检查产品质量的依据。自由锻工艺规程如下。

1) 锻件将

锻件图是 L 艺规程的核心部分,它是以零件图为基础,结合自由锻造 L 艺特点绘制而成。绘制自由锻件图应考虑如下几个内容。

- (1) 增加敷料。为了简化零件的形状和结构、使于锻造而增加的 部分金属, 称为敷料。如消除零件上的锭槽、窄环形沟槽、齿谷或尺寸相差不大的台阶。
- (2) 考虑加工余量和公差。在零件的加工表面上为切削加工而增加的尺寸称为余量, 锻件公差是锻件名义尺寸的允许变动值,它们的数值应根据锻件的形状、尺寸、锻造方法等因素查相关手册确定。

自由锻锻件如图 13.8 所示,图中双点画线为零件轮廓。





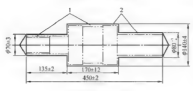


图 13.8 自由锻锻件

1 数料 2一加丁余量

#### 2) 确定变形工序

确定变形 1.序的依据是银件的形状、尺寸、技术要求、生产批量和生产条件等。一般 自由银件大致可分为六类,其形状特征及主要变形 1.序见表 13-1。

类别	图例	一 工序方案	实 例
盘类		镦粗或局部镦粗	圆盘、齿轮、叶 轮、轴头等
轴类		拔长或镦粗再拔 长(或局部镦粗 再拔长)	传动轴、齿轮 轴、连杆、立柱 等
环类		戦祖、冲孔、在 心袖上扩孔	圆环、齿侧、法 "等
简类		镦粗、冲孔、在 心轴上拔长	圆筒、空心轴等
川納类		拔长、错移、镦 台阶、扭转	各种曲轴、偏心 轴

表 13-1 自由银银件分类及基本工序方案

#### 3) 计算坯料质量及尺寸

锻件的质量可按下式计算:

 $G_{\mathbb{R}^n} - G_{\mathbb{R}^n} + G_{\mathbb{R}^n} + G_{\mathbb{R}^n}$ 

弯曲类

Got 锻件质量:

G bea 加热中还料表面因氧化而烧损的质量(第 次加热取被加热金属质量的 2%~3%,以后各次加热的烧损量取 1.5%~2%);

G++---在锻造过程中冲掉或被切掉的那部分金属的质量。

坯料的尺寸根据坯料重量和几何形状确定,还应考虑坯料在锻造中所必需的变形程度,



弯杆、吊钩、轴

瓦等

拔长、弯曲



即锻造比的问题。对于以钢锭作为坯料并采用拔长方法锻制的锻件、锻造比一般不小于 2.5~3; 如果采用轧材作坯料,则锻造比可取 1.3~1.5。

除上述內容外,任何锻造方法都还应确定始锻温度、终锻温度、加热规范、冷却规范、 洗定相应的设备及确定锻后所必需的辅助工序等。

#### 4. 自由锻件的结构工艺性

设计自由锻造零件时,除应满足使用性能要求外,还必须考虑锻造 I 艺的特点,一般情况力求简单和规则,这样可使自由锻成形方使,节约金属,保证质量和提高生产率。具体要求星表 13-2。

表 13-2 自由锻锻件结构工艺性

结构要求	不合理的结构	合理的结构
尽量避免维体或斜面		
避免几何体的交接处形成 空间曲线(個柱面与圆柱面 相交或非规则外形)		
避免筋肋和凸台		
截面有急剧变化或形状较 复杂时,采用几个简单件银 焊结合方式		9=

#### 13.2.2 模锻

模锻是将加热后的金属还料, 在冲击力或压力作用下, 迫使其在锻模模陷内变形, 从 而获得锻件的工艺方法。

模鍛按使用的设备不同分为锤上模锻、曲柄压力机上模锻、摩擦压力机上模锻、胎模 锻等。

#### 1. 与自由锻相比模锻的特点及应用

- (1) 锻件形状可以比较复杂,用模膛控制金属的流动,可生产较复杂锻件(图 13.9)。
- (2) 力学性能高,模锻使锻件内部的锻造流线比较完整。
- (3) 锻件质量较高,表面光洁,尺寸精度高,节约材料与机加工工时。





- (4) 生产率较高,操作简单,易于实现机械化,批量越大成本越低。
- (5) 设备及模具费用高,设备吨位大,锻模加工工艺复杂,制造周期长。
- (6) 模锻件不能太大, -般不超过 150 kg。

因此,模锻只适合中、小型锻件批量或大批量生产。



图 13.9 典型模锻件

#### 2. 锤上模锻

锤上模锻所用设备为模锻锤,由它产生的冲击力使金属变形,图 13.10 所示为一般常 用的蒸汽。空气模锻锤。它的砧座 3 比相同吨位自由锻锤的砧座增大约 1 倍,并与锤身 2 连成一个刚性整体,锤头7与导轨之间的配合也比自由锻精密,因锤头的运动精度较高。 使上模 6 与下模 5 在锤击时对位准确。

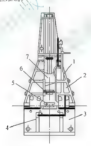


图 13.10 蒸汽一空气模锻锤

Ⅰ 操纵机构 2一锤身 3—站座 4—踏杆 5—下模 6—上模 7—锤头

#### 1) 锻模结构

锤上模锻生产所用的锻模如图 13.11 所示。带有燕尾的上模 2 和卜模 4 分別用楔铁 10 和7固定在锤头1和模垫5上,模垫用楔铁6固定在砧座上。上模随锤头做上下往复运动。





图 13.11 维上银模

! 锤头 2-上模 3-飞边槽 4-下模 5 模垫 6、7、10-模铁 8-分模面 9-模数

#### 2) 模膝的类型

根据模片作用的不同, 可分为制环模膜和模锻模膜两种。

- (1) 制坯膜腔。对于形状复杂的模锻件,为了使坏料形状基本接近模锻件形状,使金属能合理分布和银好地充满模锻模腔,就必须预先在制坯模整内制坯。制坯模腔(图 13.12) 有以下几种。
  - ① 拔长模障。用来减小环料某部分的横截面积,以增加该部分的长度。
- ② 滚小模片。在坏料长度基本不变的前提下,用它来减小坯料某部分的横截面积,以 增大另一部分的横截面积。
  - ③ 弯曲模片。对于弯曲的杆类模锻件、需采用弯曲模牌来弯曲坯料。
- ④ 切断模醛。它是在上模与下模的角部组成的一对刀口, 用来切断金属, 如图 13.13 所示。



图 13.12 常见的制坯模膛

- (2) 模锻模膛。由上金属在此种模腔中发生整体变形,故作用在锻模上的抗力较大。 模锻模腔又分为终锻模腔和预锻模腔两种。
- ① 终锻模腔。终银模腔的作用是使还料最后变形到锻件所要求的形状和尺寸,因此它的形状应和锻件的形状相同。考虑到收缩、终银根愿的尺寸应比锻件尺寸放大一个收缩量、锅件收缩率取 1.5%。另外,模醇四周有 2.6种,用以增加金属从模腔中流出的阻力,使金属更好地充满模腔,同时容纳多余的金属。对于具有通孔的锻件,由于不可能靠上、卜模的凸起部分把金属完全挤压到旁边去,故终锻后在孔内留有一薄层金属,称为冲孔连皮(图 13 14)。因此,把冲孔连皮和 5.边冲掉后,才能得到具有通孔的梯敞件。









图 13.13 切断模膜

图 13.14 带有飞边槽和冲孔连皮的模锻件

1 飞边 2 冲孔连按 3一般件

② 预锻模赔。预锻模赔的作用是使坯料变形到接近于锻件的形状和尺寸,然后进入终 锻模腔。预锻模腔与终锻模腔的主要区别是。前者的圆角和斜度较大,没有飞边槽。对于 形状简单或批量不够大的模缝件也可以不设预锻模度。

根据模锻件的复杂程度不同,所需变形的模腔数量不等,可将镀模设计成单腔锻模或 多腔锻模。多腔锻模是在一副锻模上具有两个以上模腔的锻模,如弯曲连杆模锻件的锻模 即为多腔锻模,如图 13.15 所示。

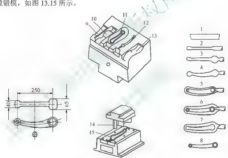


图 13.15 弯曲连杆模锁过程

1- 風始終料 2-延伸 3-線形 4-弯曲 5-預號 6-拌搬 7- %边 8-腰件 9-延伸模学
 10-滚环模堂 11-拌银模堂 12-沖银模堂 13-弯曲模堂 14-切边凸模 15-切边凸模

#### 3) 模锻锻件图的制定

模锻件的锻件图是以零件图为基础, 考虑余块、加 L 余量、锻造公差、分模面位置、 模锻斜度和圆角半径等因素绘制的。

(1) 确定分模面。分模面是上、下锻模在模锻件上的分界面,确定它的基本原则见 表 13 3。



nde .		A Laborate AA vib printer and	
20	13-3	分模面的确定原则	

分模面的确定原则	主要理由
尽量选择最大被而[图 13.16(a)不合理]	便于锻件从模膛中取出
模膛尽量浅[图 13.16(b)不合理]	金属易于充满型腔
尽量采用平面	便丁模具的生产
使上下模沿分模面的模膛轮廓 致[图 13.16(c)不合理]	便丁及时发现错模现象
使敷料尽量少[图 13.16(b)不合理]	节省金属

按照上述原则,图 13.16 中 d-d 面是最合理的分模面。

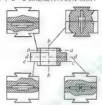


图 13.16 分楼面的选择比较示意

(2) 确定加工会量和锻造公差。锻件上凡需切削加工的表面均应有机械加工会量,所有尺寸均应给出锻造公差。单边会量。殷为 lmm~4mm, 偏差值一般为±(1mm~3mm), 锻锤吨位小时取较小值。

- (3) 模鍛斜度。为了使锻件易下从模磨中取出,酸件上与分模面垂直的部分清带一定 斜度、称为模锻斜度或拔模斜度。外壁斜度通常为7°,特殊情况下用5°和10°;内壁斜度应较外壁斜度大2°~3°,如图13.17所示。
- (4) 模數例有率径。 戰件上的转角处须采用网角,以利于金属充满模腔和提高锻模寿命。模膜内则角(凸侧角)率径,为单面加1.余量与成品零件的圆角率径之和,外圆角(凹圆角)率径,R为r的2~3倍,如图13.18 所示。



图 13.17 拔模斜度

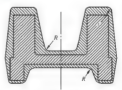


图 13.18 模锻件的圆角半径





(5) 冲孔连皮。需要锻出的孔内须留连皮(即一层较薄的金属),以减少模糙凸出部位的 磨损,连皮厚度通常为4mm~8mm,孔径大时取值较大。

上述参数确定后, 便可以绘制模锻件图。图 13.19 所示为一个齿轮环的模锻件图例。

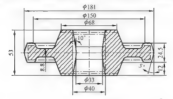


图 13.19 齿轮坯的模银件图

4) 模锻工序的确定

模锻工序主要根据模锻件结构形状和尺寸确定。常见的锤上模锻件可以分为以下两 大类。

(1) 长轴类零件,如曲轴、连杆、台阶轴等,如图 13.20 所示。锻件的长度与宽度之比 较大,此类锻件在锻造过程中,锤击方向垂直上锻件的轴线,终锻时,金属沿高度与宽度 方向流动。而沿长度方向没有显著的流动、常选用拔长、滚压、弯曲、预锻和终锻等工序。



图 13.20 长轴类槽锻件

(2) 盘类零件,如齿轮、法兰盘等,如图 13.21 所示。此类模锻件在锻造过程中,锤击 方向与坯料轴线相同,终锻时金属沿高度、宽度及长度方向均产生流动,因此常选用镦粗、 预锻、终锻等工序。



图 13.21 盘类模锻件图



#### 5) 模锻件的精整

为了提高模锻件成形后精度和表面质量的 I 序称精整。包括切边、冲连皮、校正等。 图 13.22 所示为切边模和冲孔模。

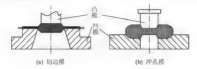


图 13.22 切边楼和冲孔楼

#### 6) 模锻件的结构工艺件

设计模锻零件时,应使结构符合以下原则。

- (1)必须且有一个合理的分模面,以保证模锻成形后,容易从锻模中取出,并且使敷料最少,锻模容易制造。
- (2) 考虑斜度和阀角,模锻件上与分模面垂真的非加工表面,应设计出模锻斜度。两个非加工表面形成的角(包括外角和内角)都应按模锻网角设计。
- (3) 只有与其他机件配合的表面才需进行机械加工,由于模锻件尺寸精度较高和表面和糙度值低,因此在零件上,其他表面均应设计为非加工表面。
- (4)外形成力表简单、平直和对称、为了使金属容易充满模膜而减少11字。尽量避免模额件截间间差别过人,或具有薄壁、高值、高台等结构。图 13.23(a)所示零件有一个高面薄的四缘、金属难以充满模腔、且使镀模制造和成形污取出微件较为闲难。图 13.23(b)所示模数但晶而薄、模额时, 薄部金属冷却快、变形抗力剧增、易损坏敏模。
  - (5) 应避免深孔或多孔结构, 便于模具制造和延长模具使用寿命。

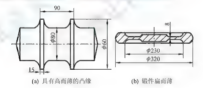


图 13.23 结构不合理的模锻件

#### 3. 其他设备模锻

锤上模锻具有1. 之适应性广的特点, 目前依然在锻造生产中得到广泛应用。但是, 它 的震动和噪声人、劳动条件差、效率低、能耗大等不足难以克服。因此, 近年来大吨位模 锻锤逐渐被压力机取代。





#### 1) 曲柄压力机模锻

曲柄压力机是 种机械式压力机, 其传动系统如图 13.24 所示。当离合器 7 在结合状态时, 电动机 1 的转动通过带给 2、3、传动轴 4 和店轮 5、6 化给曲柄 8、再经曲柄连杆机构使滑块 10 做上下往复直线运动。离合器处在脱开状态时, 带轮 3(飞轮)空转,制动器 15 使滑块停在确定的位置上。镀模分别安装在滑块 10 和 1 作台 11 上, 顶杆 12 用来从模整中推出镀件。实现自动取件。曲柄压力机的吨位一般是 2 000kN~120 000kN。

曲柄压力机上模锻的特点如下。

- (1) 1 作时无振动,噪声小。曲柄压力机作用于金属上的变形力是静压力,且变形抗力由机架本身承受,不传给地基。
  - (2) 滑块行程固定。每个变形工序在滑块的一次行程中即可完成。
- (3)精度高、生产率高。曲柄压力机具有良好的导向装置和自动顶件机构,锻件的余量、公差和棒锻斜度都比锤上模锭的小,且生产率高。

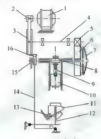


图 13.24 曲柄压力机传动示意

1-- Lの机 2、3 電轮 4-- 佐功翰 5、6-- 海轮 7 高合器 8-- 曲柄 9-- 连和 10-- 消决 11-- 工作台 12-- 順軒 13-- 楊軼 14-- 強件規約 15-- 制助器 16-- 凸轮

(4) 使用镶块式模具。这类模具制造简单,更换容易,节省贵重的模具材料,如图 13.25 所示。模醛由镶块 3、8 构成,镶块用螺栓 4 和压板 7 固定在模板 1、5 上, 导柱 9 用来保证上下模之间的最大合模精度,顶杆 2 和 6 的端面形成模腔的一部分。

#### (5) 曲柄压力机价格高。

因而这种模锻方法只适合于大批量生产条件下锻制中、小型锻件。

#### 2) 摩擦压力机模锻



摩擦压力机工作过程中, 滑块运动速度为 0.5m/s -1.0m/s, 具有 -定的冲击作用, 且滑 块行程可控, 这与额锤相似, 坯料 变形中抗力由机架承受, 形成封闭力系, 这又是压力机 的特点。所以摩擦压力机具有锻锤和压力机的双重工作特性, 吨位为 3 500kN 的摩擦压力 机使用较多, 最大吨位可达 10 000kN。

應 擦压力机上模锅的特占如下。

(1) I 艺适应性好, 压力机滑块行程不固定, 可进行墩粗、弯曲、预锻、终锻等 I 序, 还可进行梭正、切边和冲孔等操作。

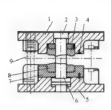


图 13.25 曲柄压力机所用锻模

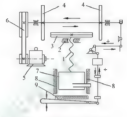


图 13.26 摩擦压力机传动示意

1、5一模板 2、6一顶杆 3、8一罐块

1-螺杆 2-螺母 3-飞轮 4-摩擦盘 电动机 6-皮带, 7-滑块 8-导轨 9-机座

(2) 摩擦压力机承受偏心载荷的能力差,通常只适用于单腔锻模进行模锻。对于形状 复杂的银件,需要在自由锻设备或其他设备上制环。

(3)模具设计和制造简化,由上滑块打击速度不高,设备本身具有顶料装置,故既可以采用整体式锻模,也可以采用组合式模具。

(4) 生产率较低,由于滑块运动速度低,因此生产效率低,但因此特别适合于锻造低 塑性合金钢和非铁金属(如铜合金)等。

際擦压力机模锻适合于中小型锻件的小批或中批量生产,如铆钉、螺钉阀、齿轮、:通阀等。如图 13.27 所示。

综上所述, 摩擦压力机具有结构简单、造价低、投资少、使用及维修方便、 1 艺用途 广泛等优点, 所以我国中小型锻造车间大多拥有这类设备。



图 13.27 摩擦压力机上锻造的锻件图



#### 4 胎粒铅

胎模锻是用自由锻的设备,并使用简单的非固定模具(胎模)生产模银件的一种工艺方法。

与自由鍛相比, 胎模銀具有生产率高、粗糙度值低、节约金属等优点: 与模锻相比, 他义节约了设备投资, 大大简化了模具制造, 但是胎模锻生产率和锻件质量都比模锻差, 劳动强度大, 安全性差, 模具与命低。因此, 这种锻造方法只适合于小型锻件的中、小批 量生产。

### 13.3 板料冲压

极和冲压是金属塑性加 I 的基本方法之一,它是通过装在压力机上的模具对板料施压 使之产生分离或变形,从而获得一定形状,尺寸和性能的零件或毛坯的加 I 方法。这种加 I 通常是在常温或低于板料再结晶温度的条件下进行的,因此又称为冷冲压。只有当板料 厚度超过 8 mm 或材料塑料较差时不采用热冲压。

#### 13.3.1 板料冲压特点及应用

板料冲压与其他加工方法相比具有以下特点。

- (1) 板料冲压所用原材料必须有足够的塑性,如低碳钠、高塑性的合金钠、不锈钠、铜、铝、锌及其合金等。
- (2) 冲压作尺寸精度高,表面光洁,质量稳定,互换性好,一般不清进行机械加工,可直接装配使用。
  - (3) 可加工形状复杂的薄壁零件。
  - (4) 生产率高,操作简便,成本低,上艺过程易实现机械化和自功化。
- (5) 可利用塑料变形的加上硬化提高零件的力学性能,在材料消耗少的情况下获得强度高、刚度大、质量好的零件。
- (6) 冲压模具结构复杂,加土精度要求高,制造费用人,因此板料冲压只适合于大批量生产。
  - 板料冲压广泛上汽车、拖拉机、家用电器、仪器仪表、飞机、导弹、兵器以及目用品 的生产中。

板料冲压的基本了序可分为冲裁、拉伸、弯曲和成形等。

#### 13.3.2 冲裁

冲裁是使坯料沿封闭轮廓分离的 LF。包括落料和冲孔。落料时,冲落的部分为成品,而余料为废料;冲孔是为了获得带孔的冲裁件,而冲落部分是废料。

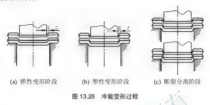
#### 1. 变形与断裂过程

冲裁使板料变形与分离的过程如图 13.28 所示,包括以下3个阶段。

(1) 弹性变形阶段,冲头(凸模)接触板料继续向下运动的初始阶段,将使板料产生弹性 压缩、拉伸与弯曲等变形。



- (2) 塑性变形阶段,冲头继续向下运功,板料中的应力达到屈服极限,板料金属产生 塑性变形。变形达到一定程度时,在凸凹模刃口处出现微裂纹。
- (3) 断裂分离阶段,冲头继续向下运动,已形成的微裂纹逐渐扩展,上下裂纹相遇重合后,板料被剪断分离。



#### 2. 凸凹模间隙

凸凹模间隙不仅严重影响冲裁件的断面质量, 也影响着模具使用寿命等。

省冲裁间除合理时上下剪裂纹会基本重合。获得的工作断面较光洁、毛刺最小、丸阁 13.29(a)所示。间除过小、上下剪裂纹较正常间隙时向外精用一段距离。在冲棱作断前会形 坡毛刺和夹层。如图 13.29(b)所示。问既过大。材料中拉应力增大、塑性变形阶段过早结 束、裂纹向里带开、不仅光亮带小、毛刺和剪裂带均较大、如图 13.29(c)所示。

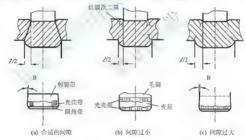


图 13.29 冲裁间隙对断面质量的影响

般情况,冲裁模单面间隙的大小为3%~8%板料的厚度。

因此,选择合理的间隙值对冲截生产是至关重要的。"冲破件断面质量要求较高时,应选取较小的间隙值。对冲截件断面质量无严格要求时,应尽可能加入间隙,以利于提高 冲模使用寿命。





#### 3. 刃口尺寸的确定

凸模和凹模刃口的尺寸取决于冲裁件尺寸和冲模间隙。

- (1) 设计落料模时,以四模尺寸(为落料件尺寸)为设计基准,然后根据间隙确定凸模尺寸,即用缩小凸模刃口尺寸来保证间隙值,设计冲孔模时,取凸模尺寸,冲孔件尺寸)为设计基准,然后根据间隙确定凹模尺寸,即用扩大四模刃口尺寸来保证间隙值。
- (2) 考虑泗模的磨损、落料件外形尺寸会随凹模刃口的磨损而增大、而冲孔件内孔尺寸则随凸模的磨损而减小。为了保证"零件的尺寸精度,并提高模具的使用寿命,落料凹模的基本尺寸应取工件最小工艺极限尺寸;冲孔时,凸模基本尺寸应取工件最大工艺极限尺寸。

#### 4. 修整

修整是利用修整模沿冲裁件外缘或内孔刮削 : 薄层金属,以切掉冲裁件上的剪裂带和毛刺。分为外缘修整和内孔修整,如图 13.30 所示。

修整的机理与切削加工相似。对于大间隙冲截件,单边修整量一般为板料厚度的10%; 对于小间隙冲截件,单边修整量在板料厚度的8%以下。



## 13.3.3 拉伸 🦫

拉伸是利用模具冲压坯料,使平板冲截坯料变形成开口空心零件的工序,也称拉延 (图 13.31)。

#### 1. 变形过程

将直径为 D 的平板坯料放在凹模上,在凸模作用下,坯料被拉入凸模和凹模的间隙中, 变成内径为 d, 高为 h 的杯形零件, 其拉伸过程变形分析如图 13.32 所示。

- (1) 简底区: 金属基本不变形, 只传递拉力, 受径向和切向拉应力作用;
- (2) 筒壁部分:由凸缘部分经塑性变形后转化而成,受轴向拉应力作用;形成拉伸件的直壁,厚度減小,直壁与筒底过渡圆角部被拉薄得最为严重;
- (3) 凸缘区:是拉伸变形区。这部分金属在径向拉应力和切向压应力作用下,凸缘不 断收缩逐渐转化为筒壁,顶部厚度增加。



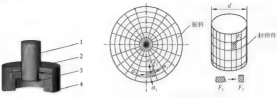


图 13.31 拉伸过程示意

图 13.32 拉伸过程变形分析

1一凸模 2一压边侧 3一坯料 4一凹模

#### 2. 拉伸系数

拉伸件直径 d 与坏料真伦 D 的比值称为拉伸系数,用 m 表示。它是衡量拉伸变形程度的指标。m 越小,表明拉伸件直径越小,变形程度越大,坯料被拉人凹模越困难,易产生拉穿废品。一般情况下,拉伸系数 m 不小于  $0.5 \sim 0.8$ 。

如果拉伸系数过小,不能 次拉伸成形时,则可采用多次拉伸 1.2(图 13.33)。但多次 拉伸过程中,加工使化现象严重。为保证还料具有足够的塑性,在:两次拉伸后,应安排 正序间的退火工序; 具次,在多次拉伸中,拉伸系数应 次比一次略人一些,总拉伸系数 值等于程次拉伸系数的垂和。

#### 3. 拉伸缺陷及预防措施

拉伸过程中最常见的问题是起皱和拉裂,如图 13.34 所示。

由于凸缘受切向压应力作用,厚度的增加使具容易产生折皱。在简形作底部圆角附近 拉应力最大,壁厚滩滩最严重,易产生破裂而被拉穿。一

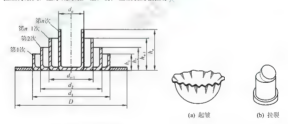


图 13.33 多次拉伸的变化

图 13.34 拉伸件废品

防止拉伸时出现起皱和拉裂, 主要采取以下措施。

(1) 限制拉伸系数 m, m 值不能太小, 拉伸系数 m 不小于 0.5~0.8。



- (2) 拉伸模具的工作部分必须加工成圆角,凹模圆角半径 Ra=(5~10)x(t 为板料厚度), 凸模圆角半径 Ro<Rd, 如图 13.31 所示。
  - (3) 控制凸模和凹模之间的间隙, 间隙 Z-(1.1~1.5)t。
  - (4) 使用压边圈, 进行拉伸时使用压边圈, 可有效防止起皱, 如图 13.31 所示。
  - (5) 涂润滑剂,减少磨擦,降低内应力,提高模具的使用寿命。

#### 1334 弯曲

弯曲是利用模具或其他工具将环料一部分相对另一部分弯曲成一定的角度和圆弧的变 形工序。弯曲过程及典型弯曲件如图 13.35 所示。

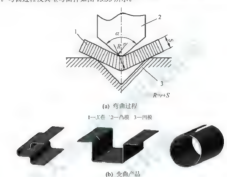


图 13.35 弯曲过程及典型弯曲件

坯料弯曲时, 其变形区仅限于曲率发生变化的部分, 且变形区内侧受压缩, 外侧受拉 伸, 位于板料的中心部位有一层材料不产生应力和应变, 称其为中性层。

弯曲变形区最外层金属受切向拉应力和切向伸长变形最大。当最大拉应力超过材料强 度极限时,则会造成弯裂。内侧金属也会因受压应力过人而使弯曲角内侧失稳起皱。

弯曲讨程中要注意以下几个问题。

- (1) 考虑弯曲的最小半径 rmm 弯曲半径越小, 其变形程度越大。为防止材料弯裂, 应 使 rmn 不小于 0.25~1.0 倍的板料厚度,材料塑性好,相对弯曲半径可小些。
- (2) 考虑材料的纤维方向,弯曲时应尽可能使弯曲线与坯料纤维方向垂直,使弯曲时 的拉应力方向与纤维方向一致,如图 13.36 所示。
- (3) 考虑回弹现象。弯曲变形与任何方式的塑性变形一样,在总变形中总存在一部分 弹性变形, 外力去掉后, 塑性变形保留下来, 而弹性变形部分则恢复, 从而使坯料产生与 弯曲变形方向相反的变形,这种现象称为弹复或回弹。回弹现象会影响弯曲件的尺寸精度。





·般在设计弯曲模时,使模具角度与工件角度差 ·个回弹角(回弹角 般小于10°),这样在 弯曲回弹后能得到较准确的弯曲角度。

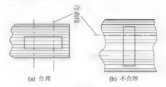


图 13.36 弯曲线方向

#### 13.3.5 成形

使板料毛环或制件产生局部拉伸或压缩变形来改变其形状的冲压 1. 艺统称为成形 1. 艺。成形工艺应用广泛,既可以与冲战、弯曲、拉伸等 1. 逻相结合,制成形状复杂、强度高、刚性好的制件,又可以被单独采用,制成形状特异的制件。主要包括翻边、胀形、起传统。



图 13.37 内孔翻边过程

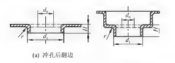
#### 1 相志力

翻边是将内孔或外缘翻成竖直边缘的冲压工序。

內孔關边在生产中应用广泛,關边过程如图 13.37 所 小。翻边前來料孔径是 do。 翻边的变形以是外径为 d, 内径 为 d, 的國环区。在凸模压力作用下,变形区金属内部产生 切向和径向拉应力,且切向拉应力远大于径向拉应力,在 我处切向拉应为达到最大值,随着凸模下压,圆环内各 部分的直径不断增入,直至翻边结束,形成内径为凸模直 径的移起边缘,如图 13.38(a)所示。

内孔翻边的主要缺陷是裂纹的产生,因此, 般内孔

翻边高度不宜过人。当零售所需凸缘的高度较大,可采用先拉伸、后冲孔、再翻边的工艺来实现。如图 13.38(b)所示。



(b) 拉伸后冲孔翻边

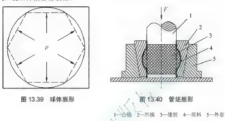
图 13.38 内孔翻边举例



#### 2 帐形

胀形是利用局部变形使半成品部分内径胀大的冲压成形 1 艺。可以采用橡皮胀形、机械胀形、气体胀形或液压胀形等。

图13.39 所示为球体胀形。其主要过程是先焊接成球形多面体,然后向其内部用液体或 气体打压变成球体。图13.40 所示力管还胀形。在凸模的作用下,管坏内的橡胶变形。将管 坯直径胀大,靠向凹模。胀形结束后,凸模抽回,橡胶恢复原状,从胀形件中取出。凹模 采用分瓣式,使工件很容易取出。



#### 3. 起伏

起伏是利用局部变形使坯料压制出各种形状的凸起或凹陷的冲压工艺,主要应用于薄板零件上制出箭条、文字、花纹等。

图 13.41 所示为采用橡胶凸模压筋, 从而获得与钢制四模相同的筋条。图 13.42 是刚性模压坑。



成形工序通常使冲压工件具有更好的刚度、并获得所需要的空间形状。

#### 13.3.6 板料冲压件的结构工艺性

在设计板料冲压件时,不仅应使其具有良好的使用性能,而且必须考虑冲压加工的1 2等点。影响冲压件上2性的主要因素有冲压件的几何形状、尺寸以及精度要求等。

#### 1. 冲压件的形状

(1) 冲压件的形状应力求简单、对称,尽可能采用圆形、矩形等规则形状,以使于冲压模具的制造、坯料受力和变形的均匀。



- (2) 冲压件的形状应便于排样,用以提高材料的利用率(图 13.43),其中 13.43(d)所示为 采用无搭边排样(即用落料件的一个边作为另一个落料件的边缘)的材料利用率最高。但是。 毛東不在同一个可上,而且尺寸不容易准确。因此,只有对冲裁件质量要求不高时才采 用。有搭边排样(即各个落料件之间均留有一定尺寸的搭边)的优点是毛刺小,冲载件尺寸 精度高。但材料消耗多,如图 13.43(a)。(b)。(c)所示。
  - (3) 用加强筋提高刚度,以实现薄板材料代替厚板材料,节省金属(图 13.44)。











(a) 182.7mm<sup>2</sup> (b) 117 mm<sup>2</sup> (c) 112.63 mm<sup>2</sup> (d) 97.5 mm<sup>2</sup>

用 13.43 冲压件排样方式

图 13.44 加强筋的应用

- (4) 采用冲压。焊接结构,对于形状复杂的冲压件,先分别冲制着 1 简单件,然后焊接成复杂件,以简化冲压工艺,降低成本(图 13.45)。
  - (5) 采用冲口工艺,以减少组合件数量(图 13.46)。







图 13.46 冲口工艺结构

#### 2. 冲压件的尺寸

- (1) 冲裁件上的转角应采用圆角,避免工件的应力集中和模具的破坏。
- (2) 冲裁件应避免过长的槽和悬臂结构、避免凸模过细以防冲裁时折断,孔与孔之间 距离或孔与零件边缘间的距离不能太小如图 13.47 所示。
- (3) 弯曲件的弯曲半径应人于材料许用的最小弯曲半径,弯曲件上孔的位置应位于弯曲变形区之外,如图 13.48 所示, L>1.5;弯曲件的直边长度 H>2 t, 如图 13.49 所示。
  - (4) 拉伸件的最小允许半径,如图 13.50 所示。



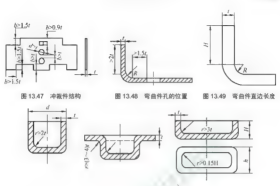


图 13.50 拉伸件最小允许半径

#### 3. 冲压件的精度和表面质量

对冲压件的精度要求,不应超过工艺所能达到的一般精度,冲压工艺的一般精度如下; 落料不超过 IT10;冲孔不超过 IT9; 弯曲不超过 IT9~IT10; 拉种件的高度尺寸精度为 IT8~IT10, 经整形 口差后精度可达 IT6~IT7。

一般对冲压件表面质量的要求不应高于原材料的表面质量,否则要增加切削加 1.等 1. 序,使产品成本大为提高。

# 13.4 现代塑性加工与发展趋势

随着1.业的不断发展,对塑性加1生产提出了越来越高的要求,不仅要能生产各种毛 坏,更需要直接生产更多的零件。近年来,在压力加工生产方面出现了许多特种工艺方法, 并得到迅速发展,如精密模载、零件挤压、零件轧制及超塑性成形等。现代塑性加1.正向 着高科技,自动化和精密成形的方向发展。

#### 13.4.1 精密模锻

特密模線是在模線设备上報途出形状复杂、高精度銀件的報遊 1. 2。如精密報遊進站 转 上 通形部分可直接報出而必可切削加 1。精密模額件尺寸精度可达 IT12~IT15、表 面粗糙度值 R, 为 3.2 µm ~1.6 µm。

保证精密模锻的主要措施如下。

- (1) 精确计算原始坯料的尺寸,否则会增大锻件尺寸公差,降低精度。
- (2) 精密制造模具,精锻模膛的精度必须比锻件精度高两级,精锻模应有导向结构,





以保证合模准确。

- (3) 采用无氧化或少氧化加热法,尽量减少坯料表面形成的氧化皮。
- (4) 精细清理坯料表面,除净坯料表面的氧化皮、脱碳层及其他缺陷等。
- (5) 模锻过程中要很好地冷却锻模和进行润滑。

精密模模 般都在刚度大、运动精度高的设备(如曲帕压力机、摩擦压力机、高速锤等) 上进行,它具有精度高、生产率高、成本低等优点。但由于模具制造复杂、对坯料尺寸和 加热等要求高。 故以适合于大批量生产中采用。

#### 13.4.2 挤压

格压是使环料在格压模内受压被挤出模孔而变形的加工方法。

- 按金属的流动方向与凸模运动方向的不同,挤压可分为如下4种。
- (1) 正挤压,金属的流动方向与凸模运动方向相同,如图 13.51(a)所示。
- (2) 反挤压,金属的流动方向与凸模运动方向相反,如图 13.51(b)所示。
- (3) 复合挤压,在挤压过程中,一部分金属的流动方向与凸模运动方向相同,另一部分金属的流动方向与凸模运动方向相反,如图 13.51(c)所示。
  - (4) 径向挤压, 金属的流动方向与凸模运动方向呈 90°,如图 13.51(d)所示。

根据金属坯料变形温度不同,挤压成形还有可分为冷挤压、热挤压和温挤压。

- (1) 冷挤压, 挤压通常是在室温下进行。冷挤压零件表面粗糙度值低R,=L6µm~0.2µm)、精度商(达到1T6~1T7);变形后的金属组织为冷变形强化组织,故产品的强度高,但金属的变形抗力较大,故变形限度不宜过大;冷挤压时可以通过对环料进行热处理和润滑处理等方法提高其冷挤压的性能。
- (2) 熱挤压时, 坏料变形的温度与锻造温度基本相同, 热挤压中, 金属的变形抗力小, 允许的变形程度较大, 生产半高, 但) 品表面相ើ度较高, 精度较低, 热挤压厂泛地应用 厂治金部厂生产铝、铜、镁及其合金的型材和管材等。目前也越来越多地用于机器零件和 長胚的生产。

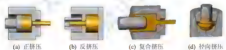


图 13.51 挤压成形

(3) 温挤压时金属坯料变形的温度介于室温和再结晶温度之间(100℃~800℃)。与冷挤压相比、变形抗力低、变形程度增大、提高了模具的寿命;与热挤压相比、坯料氧化脱碳少、表面粗糙度值低(R<sub>e</sub>-6.5 µm ~3.2 µm),产品尺寸精度较高。故适合于挤压中碳铜和合金钢件。

挤压成形的工艺特点如下

- (1) 挤压时金属坯料处于三向受压状态,可提高金属坯料的塑性,扩大了金属材料的塑性加工范围。
  - (2) 可制出形状复杂、深孔、薄壁和异型断面的零件。
  - (3) 挤压零件的精度高,表面粗糙度值低,尤其是冷挤压成形。



- (4) 挤压变形后,零件内部的纤维组织基本上是沿零件外形分布而不被切断,从而提 高了零件的力学性能。
  - (5) 其材料利用率可达 70%, 生产率比其他锻造方法提高几倍。
- (6) 挤压是在专用挤压机(有液压式、曲轴式、肘杆式等)上进行的,也可在适当改造后 的通用曲板压力机或摩擦压力机上进行。

#### 13.4.3 轧制成形

轧制工艺是生产型材、板材和管材的主要加工方法。因为它具有生产率高、质量好、 成本低、并可大量减少金属材料消耗等优点、近年来在零件生产中也得到越来越广泛的 应用。

根据轧辊轴线与环料轴线方向的不同。轧制分为纵轧、横轧、斜轧、楔横轧等。

#### 1 纵机

级轧是轧辊轴线与环科轴线互相垂直的轧制方法。包括型材轧制和辊锻轧制等。

图 13.52 所示为镍锻轧制过程。体料通过装有弧形模块的一对作相反旋转运动的虹辊 变形的生产方法称辊锻。辊锻轧制既可作为模锻前的制坯工序,也可直接辊锻工件。

目前、成形辊锻适用于生产以下三种类型的锻件。

- (1) 扁断面的长杆件,如扳手、活动扳手、链环等。
- (2) 带有头部、沿长度方向横截面递减的锻件,如叶片等。
- (3) 连杆件。用辊锻工艺锻制连杆生产率高、工艺过程得以简化、但需进行后续的精 整工艺。

#### つ 結前.

横轧是轧辊轴线与坏料轴线互相平行。坯料在两轧辊摩擦力带动下作反向旋转的轧制 方法。利用横轧工类轧制齿轮是一种少切削加工齿轮的新工艺。图 13.53 所示为热轧齿轮 示意图。在轧制前将手还外线用速应加热器 3 加热, 然后将带齿形的主轧轮 1 作径向进给, 迫使轧轮与毛坯2对辗,在对辗过程中,轧轮1继续径向送进到一定的距离,使坯料金属 流动而形成轮齿。

采用横轨工艺可轧制自齿轮、也可轧制斜齿轮。由于被轧制的锻件内部流线与齿形轮 席一致,故可提高齿轮的力学性能和1.作寿命。



图 13.52 辊锻成形过程



图 13.53 热轧齿轮过程示意



#### 3 斜刻.

轧辊轴线与坯料轴线相交 定角度的轧制方法称斜轧也称螺旋斜轧。两个同向旋转的 轧辊交叉成 定角度,轧辊上带有所需的螺旋型槽,使坯料以螺旋式前进,因而扎制出形 球星周期性变化的手标或各种零件。

图 13.54 所示为螺旋斜轧(轧制钢球和轧制周期性变形的长杆件), 可连续生产, 效率高, 且节约材料。





(a) 轧制周期性杆件

(b) 斜轧钢球

图 13.54 螺旋斜轧示意

#### 4. 椒橘轧

带有楔形模具的两(或三个)轧辊,向相同的方向旋转,棒料在它的作用下反向旋转的 轧制方法。如图 13.55 所示。其变形过程主要是靠两个楔形凸块压缩环料,使环料径向尺 寸罐小,长度增加。

**楔横轧上要用于加上阶梯轴、锥形轴等各种对称的零件或毛坯。** 



# 13.4.4 超塑性变形

延伸率是表示金属塑性的指标之一,通常,室温下黑色金属延伸率不大于 40%。铝、制等有色金属也只有 50%~60%。 由有特定的组织结构和变形条件下,金属可呈现极高的塑性, 其延伸率可达百分之百,甚至百分之一千到几千而不发生破坏 的能力脉为届塑性。

# 1. 超塑性变形的特点

材料处于超塑性状态下,其变形应力只有常态下金属变形 应力的几分之。至几十分之一,进入稳定阶段后,不呈观加工 硬化现象,因此极易成形。它可采用板料冲压、挤压、模锻等 方法制出形状复杂的零件。随着超塑性材料的日益发展,超塑性成形」之的应用也将随之扩大。

# 2. 超塑性的分类

超塑性主要可分为结构超塑性和相变超塑性。

(1) 结构超塑性。具有直径小上10μm 的微细晶粒的金属材料,在 定的恒温和 定低 292





变形速率 下进行拉伸变形时获得的超塑性称为结构超塑性,又称为恒温塑性或微细晶粒超 朔性。

晶粒尺寸是影响结构超塑性的最主要因素, 晶粒细化程度决定了金属材料获得超塑性 可能性的大小。

- 在一定温度下(约为熔占的一半)。微晶超塑性变形发生在一定的变形滚率范围内  $(e^{-10^{-2}} \sim 10^{-4} s)$
- (2) 相变超塑性。具有固态相变的金属在相变温度附近进行加热与冷却循环,反复发 生相变或同素异构转变,同时有低应力下进行变形,可产生极大伸延性的现象,称为相变 超塑性或动态超塑性。动态超塑性特点是变形中伴随相变所表现出来的超塑性。

# 3. 超塑性成形工艺的应用

- (1) 超塑性气压成形。超塑性气压成形是以压缩气体为动力, 使处于超塑性状态下的 金属材料等温热胀,以产生大变形量来生产零件的一种工艺。
- (2) 超塑性拉伸成形。利用辅助压力模具对室温下呈现超塑性的材料进行薄板超塑性 拉伸成形。超塑性拉伸成形时,单次拉伸的最大杯深与杯的直径比大于 11,是常规拉伸时 的 15 倍。
- (3) 超塑性挤压成形。超塑性挤压成形是将还料直接放入模具内一起加热到最佳的超 塑料的柜字法脏后,并框字惯速加载、保持压力,在标间的模目中进行压缩成形的工艺。 在变形过程中模目也保持与变形金属相同的恒温, 改善金属流动性, 降低格压力。
- (4) 超塑性无模拉拔成形。基于超塑性材料对温度及变形速率的敏感特性,对工作局 部进行感应加热, 在控制加热温度的条件下控制速度进行拉梭, 实现超塑性变形, 制出截 面为矩形、圆形等简单形状的管状、棒状零件。这 成形方法被称为无模拉拢成形。

# 13.4.5 塑性加工发酵趋势

金属塑性成形 1. 艺的发展有着悠久的历史,近年来在计算机的应用、先进技术和设备 的开发和应用等方面均已取得显著进展,并正向着高科技、自动化和精密成形的方向发展。

# 1. 先进成形技术的开发和应用

- (1) 发展省力成形工艺。塑性加工工艺相对于铸造、焊接工艺有产品内部组织致密、 力学性能好且稳定的优点。但是传统的塑性加工工艺往往需要人吨位的压力机、相应的设 各重量及初期投资非常人。可以采用超塑成形、液态模锻、旋压、辊锻、楔横轧、摆动辗 压等方法降低变形力。
- (2) 提高成形精度。"少无余量成形"可以减少材料消耗,节约后续加工,成本低。 提高产品精度, 方面要使金属能充填模腔中很精细的部位,另一方面又要有很小的模具 变形。等温锻造由于模具与1.件的温度 致, 1.件流动性好, 变形力小, 模具弹性变形小, 是实现精锻的好方法。粉末锻造由上容易得到最终成形所需要的精确的预制坯,所以既节 省材料又节省能源。
  - (3) 复合1 2和组合 L 2。粉末锻造(粉末冶金+锻造)、液态模锻(铸造+模锻)等复合1



艺有利于简化模具结构,提高坯料的塑性成形性能,应用越来越广泛。采用热锻 温整形、 温铅 冷整形、热锅 冷整形等组合工艺,有利于大批量生产高强度、形址较复杂的铅件。

# 2 计算机技术的应用

- (1) 塑性成形过程的数值模拟。计算机技术已应用于模拟和计算 I 件塑性变形区的应 方场、应变场和温度场; 预测金属充填模腔情况、锻造流线的分布和缺陷产生情况; 可分析变形过程的热效应及其对组织结构和品数度的影响。
- (2) CAD CAE/CAM 的应用。 企锻造生产中,利用 CAD/CAM 技术可进行锻件、锻模设计, 材料选择、坯料计算、制坯工序、模锻工序及辅助工序设计, 确定锻造设备及锻模加工等 系列工作, 在板料冲压成形中, 随着数控冲压设备的出现, CAD CAE/CAM 技术得到了充分的应用, 尤其是冲截件 CAD/CAE/CAM 系统应用已经比较成熟。
- (3) 增强成形柔度。柔性加工是指应变能力很强的加工方法,它适于产品多变的场合。 在市场经济条件下,采度高的加工方法显然也有较强的竞争力。计算机控制和检测技术已 厂泛应用于自动生产线、塑性成形柔性加工系统(FMS)在发达国家已应用于生产。

# 3、实现产品-工艺-材料的一体化

以前,塑性成形往往是"来料加工",近来由于机械合金化的出现,可以不通过熔炼得 到各种性能的粉末,塑性加工时可以自配材料经热等静压(HIP)再经等温粮得负产品。

# 4. 配套技术的发展

- (1)模具生产技术。发展高精度、高寿命模具和简易模具(柔件模、低熔点合金模等) 的制造技术以及开发通用组合模具、成组模具、快速换模装置等。
- (2) 环料加热方法。火焰加热方式较经济, 」 > 适应性强, 仍是国内外主要的环料加 热方法。生产效率高、加热质量和劳动条件好的电加热力式的应用正在逐年扩大。各类少、 无氧化加热力法和相应设备将得到进一步开发和扩大应用。

# 小 结

- 1. 压力加工的工艺理论 金属鍛造性能如何、受材料本身的性质和变形条件等因素的 影响; 纤维组织使锻件的力学性能显著提高, 应该使纤维组织沿零件的外形轮廓连续分布, 使零件所受最大正应力方向与纤维方向一致
- 2. 锻造方法 使加热到奥氏体状态的金属,在外力作用下,变形成所需形状的工艺标 锻造,常用锻造方法包括自由锻和模锻,对它们的特点、应用、锻造工艺规范制订及结构 工艺性进行对比分析。
- 3 板料冲压 指对塑性较好的金属薄板在常温下进行分离和变形的工序。包括冲载、 拉伸、弯曲、成形等。



# ---

# 练习与思考

# 1. 名词解释

(9) 模锻件质量一般( )。

A. <10kg B. >100kg C. <150kg

(1) 冷加 「 与热加 「 (2) 锻造性能; (3) 纤维组织; (4) 锻造比; (5) 模锻斜度; (6) 拉伸; (7) 回弹角; (8)冲孔连皮。

1,	; (7) 回弹角; (8)冲孔足	<b>生皮</b> 。			
	2. 填空題				
	(1) 衡量金属锻造性能	的指标是			
	(2) 锻造中对坯料加热			,	等加
i di	缺陷。				
	(3) 冲孔时, 工件尺寸:	为模戶	尺寸: 落料时,	工件尺寸为	模尺寸。
	(4) 周自由银件图,应	考虑 、	及	三因素。	
	(5) 板料弯曲时,弯曲:				0
	(6) 拉伸时,容易产生	,	等缺陷。		_
	(7) 弯曲变形时,弯曲	模角度等于工件	角度(+/-)	回弹角,弯曲	周角半径过小
t,					
	,工件易产生	变形景越	· "riming	く" 适用于拉伸系数轮	ù Bit.
	(9) 钢在常温下的变形。	bu 1 H b	0.1 ,面铅在常	温下的变形加工是	Ju 1.
	3. 选择题	4:47	-	_	
	(1) 材料的锻造比总是	1.0			
	ATAL SE	D. D. A		C. =1	
	(2) 冲压拉伸时, 拉伸	系数点是( )。		C. 1	
	A. =0	D 1	di 1	D. >1	
	(3) 自由锻件的加工余		A 6. 14	D. ~1	
	A. 稍小、「	D 小组化 !	) c +	D 相等	
	(4) Ø100mm 钢板拉伸				
	A. 0.75			D. 0.33	
	(5) 零件的所受最大切				
	A. 0°				
	(6) 铅在室温下变形(			D. 160	
				C. 是热变形	
	(7) 锻造时出现( )每			C. 走然支形	
				n at 117	
	A. 过热			D. 受形	
	(8) 提高锻件锻造性能。 A 长时间绝打			9 AS A HIII 5 W	Act.



D. >1 000kg



# 4. 简答题

- (1) 影响金属的锻造性能的因素有哪些?提高金属锻造性能的途径是什么?
- (2) 什么是纤维组织? 纤维组织的存在有何意义?
- (3) 6300 的低碳钢板能否 次拉伸成 6100 的圆桶? 为什么? 应如何处理?
- (4) 影响金属锻造性能的主要因素是什么?
- (5) 热加工对金属的组织和性能有何影响?
- (6) 重要的轴类锻件在锻造过程中常安排有墩粗工序,为什么?
- (7) 模锻件为何要有斜度、圆角及冲孔连皮?
- (8) 试从生产率、锻件精度、锻件复杂程度、锻件成本几个方面比较自由锻、胎模锻 和锤上模锻三种锻造方法的特点。
  - (9) 比较拉伸、平板坯料胀形和翻边,说明三种成形方法的异同。
  - (10) 落料模与拉伸模的凸凹模间隙和刃口结构有何不同? 为什么?
  - (11) 现代塑性加工有哪些新技术?

# 第14章

# 焊 接

# · 数字提示

除了铸造、压力加工以外、焊接也是零件或毛坯成形的主要方法。焊接是利用加热或加压(或加热和加压)、借助于金属原子的结合与扩散,使分离的两部分金属率围地、永久地结合起来的工艺。焊接的种类很多,通常按照焊接过程的特点份为熔化焊、压力焊和钎焊三大类、焊接方法可以化效为小、化复杂为简单、拼小成大、还可以与铸、辙、冲压结合成复合工艺生产大型复杂件。主要用于制造金属构件,如锅炉、压力容器、葡道、车辆、船舶、桥板、飞机、火箭、起重机、海涌设备、冶金设备等。

# (1) 数字要求

本章使学生t樣深刻地理解焊接工程的基本理论; 掌握常用焊接 方法的特点与应用; 认识常用金属材料的焊接性能及焊接特点; 了 網焊接件的结构工艺性及焊接技术的发展趋势; 为合理设计和选择 網接成形方法打下良好的基础。



焊接是利用加热或加压(或加热和加压),借助于金属原子的结合与扩散,使分离的两部分金属牢固地,水久地结合起果的下2。焊接方法可以拼小成大,还可以与铸、银、冲压结合成复合 L 2 生产 大型复杂件。主要用于制造金属构件,如锅炉、压力容器、管道、车辆、船舶、桥梁、飞机、火箭、起重机、海洋设备、汽金设备等。

# 14.1 焊接工程理论基础

熔化焊的焊接过程是利用热源(如电弧热、气体火焰热、高能粒子束等)先将工件局部加热到熔化状态,形成熔池,然后,随着热源向前移动,熔池液体金属冷却结晶,形成焊缝。熔化焊的过程包含有加热、冶金和结晶过程,在这些过程中,会产生一系列变化,对焊接质量有较大的影响,如焊缝成分变化、焊接接头组织和性能变化以及焊接应力与变形的产生等等。

# 14.1.1 熔焊冶金过程

# 1. 焊接熔池的冶金特点

熔點过程中, 些有害杂质元素(如氧、氮、氮、硫、磷等)会因各种原因济入液态金属,影响焊缝金属的化学成分和性能。

用光焊条在人气中对低碳钠进行无保护的电弧焊时,在电弧高温的作用下,焊接区周围空气中的氧气和氮气会发生强烈的分解反应,形成氧原子和氮原子。

領原子与熔化的金属接触,氧化反应使焊缝金属中的 C、Mn、Si 等元素明显烧损,而含氧量则人咖度提高,导致金属的强度、塑性和闭性都急剧下降,尤其会引起冷能等质量的趣。此外, 些金属氧化物会溶解到熔池金属中,与减发生反应,产生不溶于金属的 CO. 在熔池金属结晶时 CO 气体来不及逸出就会形成气孔。\1

《能以原子的形式溶于大多数金属中,氮介液态铁中的溶解度塑温度的升高而增大, 当液态银焊品时、氮的溶解度急剧下降。这时过饱和的氮以气饱形式从熔泡向外逸出,若 來不及逸出熔池表面,便在焊缝中形成气孔。氦原子还能与铁化合形成 Fe<sub>4</sub>N 等化合物,以 针状火杂物形态分布在晶界和晶内,使焊缝金属的强度、硬度提高,而塑性、韧性下降, 特别量低温韧性氮剧降低。

焊缝金属中的硫和磷 主要来自焊条药皮和焊剂中,含硫量高时,会导致热脆性和热袋 纹,并能降低金属的塑性和韧性。磷的有害作用主要是严重地降低金属的低温韧性。

因此,焊接熔池的冶金与一般的钢铁冶金过程比较,其主要的特点是:

- (1) 熔池温度高、接电弧和熔池的温度比 般冶金炉的温度高,所以气体含量高,溶入的有害元素多,金属元素发生强烈的蒸发和烧损。
- (2) 熔池凝固快,焊接熔池的体积小(约2cm³-3cm³),从熔化到凝固时间很短(约10s),熔池中气体无法充分排出,易产生气孔,各种化学反应难以充分进行。



# 7 对炫池的保护和冶金处理

- 为了保证焊缝金属的质量,降低焊缝中各种有害杂质的含量. 熔焊时必须从以下两方面采取措施:
- (1) 对焊接区采取机械保护,防止空气污染熔化金属,如采用焊条药皮、焊剂或保护气体等,使焊接区的熔化金属被熔渣或气体保护,与空气隔绝。
- (2) 对熔池进行冶金处理, 请除已经进入熔池中的有害杂质, 增加合金元素, 以保证 和调整焊缝金属的化学成分。通过在焊条药皮或焊剂中加入铁合金等, 对熔化金属进行脱 氧、脱磷、脱磷、去氢和渗合金等。

# 14.1.2 焊接接头组织和性能

熔焊是焊件局部经历加热和冷却的热过程。在焊接热源的作用下,焊接接头上某点的 温度随时间变化的过程称为焊接热循环。焊缝及附近的母材所经历的焊接热循环是不相同 的。因此、引起的组织和性能的变化也不相同。

熔焊的焊接接头由焊缝和热影响区组成。

# 1. 焊缝的组织与性能

焊缝是由熔池金属结晶而成的,结晶首先从熔池底壁开始,沿垂直上熔池和母材的交 界线向熔池中心长人,形成柱状晶,如图 14.1 所示。熔池结晶过程中,由于冷却速度很快, 已凝固的焊缝金属中的化学元素来不及扩散。造成合金元素偏析。

對缝组织是由放金金属结晶的转态组织。 [長具有晶粒相人、成分偏析、组织不致密等 缺点, 但是, 由于再接格池小, 冷却快, 且確、硫、磷都较低, 还可以通过焊接材料焊条、 粉丝和影剂等)向熔池金属中海> 某些细化晶粒的合金元素, 调整焊缝的化学成分, 因此可 以保证焊缝金属的性能端足使用要求。

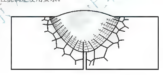


图 14.1 焊缝的柱状结晶示章

# 2. 热影响区的组织与性能

热影响区是指在焊接热循环的作用下,焊缝两侧闪焊接热而发生金相组织和力学性能 变化的区域。低碳钠的焊接热影响区组织变化,如图 14.2 所示。由于各点温度不同,组织 和性能变化特征也不同,其热影响区 般包括半熔化区、过热区、正火区和部分相变区。

299



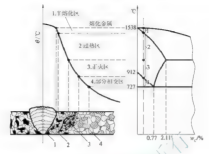


图 14.2 低碳铜焊接热影响区组织变化示意

- (1) 半熔化区,是智缝与基体金属的交界区,也称为熔合区。焊接加热时,该区的温度处于固相线和被相线之间,金属处于半熔化状态。对低碳铜值言,由于周相线和被相线的温度区间小,且温度梯度又入,所以熔合区的范围根空(0.1mm~1mm),熔合区的化学成分和组织性能都有很大的不均匀性,其组织中包含未熔化而受热长人的粗人温粒和钨造组织,力学性能下降较多,是焊接接头中的薄弱区域。
- (2) 过热区。焊接加热时此区域处于 1 100°C 全固相线的高温范制、奥氏体品粒发生产 重的长大规象、斟斥快速冷却的条件下。形成相人的魏氏组织、魏氏组织是一种典型的过 热组织、具组织特征 是铁 系体 部分沿奥氏体晶界分布,另 部分以平行状态伸向奥氏体 晶粒内部。此区的塑性和韧性严重降低、尤其是冲击彻度降低更为显著,脆性人,也是焊 接接头中的薄弱区域。)
- (3) 正火×。增核时母材金属被加热到A<sub>G</sub>~1100℃的范围,铁素体和珠光体全部转变为奥氏体。冷却后得到均匀细小的铁素体和珠光体组织,其力学性能优于母材。
- (4) 部分相变区。悶接时被加热到A<sub>ci</sub>—A<sub>ci</sub>之间的区域属于部分相变区。该区域中只有一部分母材金属发生类区棒相变。冷却后成为店鞍组小的铁索体和珠光体;而另一部分是始终未能溶入奥氏体的铁索体。它不发生转变、但喻温度月高,晶粉略有长大。所以冷却后世区届枝太小不一。组织不均均,其力学性能辨差。

#### 3. 影响焊接接头性能的主要因素

焊接热影响区中的半熔化区和过热区对焊接接头不利,应尽量减小。

影响焊接接头组织和性能的因素有焊接材料、焊接方法、焊接 1 2 参数、焊接接头形 式和坡口等。实际生产中,应结合母材本身的特点合理地考虑各种因素,对焊接接头的组 级和性能进行控制。对重要的焊接结构, 若焊接接头的组织和性能不能满足要求时,则可 以采用焊后热处理来改善。



# 14.1.3 焊接应力与变形

构件焊接以后,内部会产生残余应力,同时产生焊接变形。焊接应力与外加载荷叠加,造成局部应力过高,则构件产生新的变形或开裂,甚至导致构件失效。

因此,在设计和制造焊接结构时,必须设法减小焊接应力,防止过量变形。

# 1. 应力与变形的形成

(1) 形成原因。金属材料在受均匀加热和冷却作用的情况,能完全自由膨胀和收缩, 那么在加热过程中产生变形,而不产生应力;在冷却之后,恢复到原来的尺寸,没有残余 变形及残余应力,如图 14.3(a)所示。

"当命属杆件在加热和冷却时,完全不能膨胀和收缩,如图 14.3(b)所示,加热时,杆件 不能像自由膨胀时那样伸长到位置 2,依然处于位置 1,因此,承受压应力,产生塑性压缩 变形,冷却时,又不能从位置 1 自由收缩到位置 3,依然处于位置 1,于是承受拉应力。这 个过程有段接残余应力,但是没有综余变形。

熔焊过程中, 焊接接头区域受不均匀的加热和冷却, 加热的金属受周围冷金属的约束, 不能自由膨胀, 但可以膨胀, 些, 如图 14.3(6)所示, 在加热时只能从存置 1 膨胀为存置 4, 此时产生压应力, 冷却后只能从位置 4 收缩到位置 5, 因此, 这部分金属受拉应力并残留 下来, 即即接线余应力。从位置 1 型位置 5 的变化, 激量焊接就余变形。

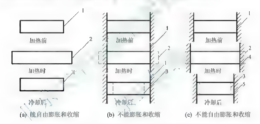


图 14.3 焊接变形与残余应力产生原因示意

(2) 应力的大致分布。对接接头焊缝的应力分布,如图 14.4 所示,可见,焊缝往往受 拉应力。

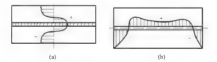


图 14.4 对接焊缝的焊接应力分布



(3) 变形的基本形式。常见的焊接残余变形的基本形式有尺寸收缩、角变形、弯曲变 形、扭曲变形和翘曲变形互种,如图 14.5 所示。但在实际的焊接结构中,这些变形并不是 孤立存在的, 而是多种变形共存, 并且相互影响。

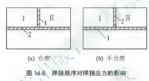


图 14.5 焊接变形的基本形式

# 2. 减少或消除应力的措施

可以从设计和工艺两方面综合考虑来降低焊接应力。在设计焊接结构时,应采用刚性 较小的接头形式,尽量减少焊缝数量和截面尺寸,避免焊缝集中等。在工艺措施上可以 采取以下方法。

(1) 合理选择焊接顺序, 应尽量使焊缝能较自由地收缩, 减少应力, 如图 14.6 所示。



1-焊接順序- 2-焊接順序。

- (2) 锤击法,是用一定形状的小锤均匀迅速地敲击焊缝金属,使其伸长,抵消部分收 缩,从而减小焊接残余应力。
- (3) 预热法,是指焊前对待焊构件进行加热,焊前预热可以减小焊接区金属与周围金 属的温差, 使焊接加热和冷却时的不均匀膨胀和收缩减小, 从而使不均匀塑性变形尽可能 减小、是最有效的减少焊接应力的方法之一。

(4) 热处理法,为了消除焊接结构中的焊接残余应力,生产中通常采用去应力退火。 对于碳钢和低、中含金钢结构, 焊后可以把构件整体或焊接接头局部区域加热到 600℃~ 650℃,保温 定时间后缓慢冷却。 般可以消除 80%~90%的焊接残余应力。

#### 3 变形的预防与矫正

焊接变形对结构生产的影响 般比焊接应力要大些。在实际焊接结构中,要尽量减少 变形。

#### 1) 预防焊接变形的方法

为了控制焊接变形, 在设计焊接结构时, 应合理地选用焊缝的尺寸和形状, 尽可能减 少焊缝的数量,焊缝的布置应力求对称。在焊接结构的生产中,通常可采用以下 L Z 措施:





(1) 反变形法。根据经验或测定,在焊接结构组焊时,先使工件反向变形,以抵消焊接变形,如14.7所示。

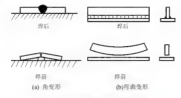


图 14.7 反变形法预防焊接变形示意

(2) 刚性固定法。刚性大的结构型后变形一般较小; "构件的刚性较小时,利用外加 刚性拘束以减小焊接变形的方法称为刚性固定法,如图 14.8 所示。

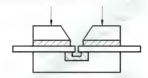


图 14.8 刚性固定法预防焊接变形示意

- (3) 选择介理的焊接方法和焊接1. 25参数,选用能量比较集中的焊接方法,如采用CO2 焊、等离子弧焊代替气焊和手工电弧焊,以减小薄板焊接变形。
- (4) 选择合理的装配焊接顺序,型接结构的刚性通常是在装配、焊接过程中逐渐增人的,结构整体的刚性要比其常律的刚性人。因此,对于截面对称、焊缝布置也对称的简单结构。采用先装配成整体,然后按合理的焊接顺序进行生产,可以减小焊接变形,如图 14.9 所示。图中的阿拉伯数字为焊接顺序,最如能间时对称能焊。



图 14.9 预防焊接变形的焊接顺序

# 2) 矫正焊接变形的措施

矫正焊接变形的方法主要有机械矫正和火焰矫正两种。

机械矫正是利用外力使构件产生与焊接变形方向相反的塑性变形, 使二者互相抵消,





可采用辊床、压力机、矫直机等设备(图 14.10),也可手工锤击矫正。

火焰矫正是利用局部加热时( 般采用:角形加热法)产生压缩塑性变形,在冷却过程中,局部加热部位的收缩将使构件产生挠曲,从而达到矫正焊接变形的目的,如图 14.11 所示。



图 14.10 机械矫正法示意



图 14.11 火焰矫正法示意

# 14.2 常用焊接方法

焊接的方法种类很多。按照焊接过程的特点可分为以下三人类。

- (1) 熔化焊。它是利用局部加热的方法、将工件的焊接处加热到熔化态、形成熔池、然后冷却结局、形成附缝。熔化焊处原用最广泛的焊接方法、如气块气(体火焰为热源)、电流型(熔流电阻热为热源)、激光焊(激光束为热源)、电产束焊(电子束为热源)、等离子弧焊(压缩电弧为热源)等。
- (2) 压力焊。在對接过程申需要对程件施加压力(加热或不加热)的一类焊接方法,如电阻焊、摩擦焊、扩散焊以及爆炸焊等。
- (3) 钎焊。利用熔点比砂材低的填充金属熔化后,填充接头间隙并与固态的砂材相互 扩散,实现还接的焊接方法,如软钎焊和硬钎焊。
  - 本节介绍常用的焊接方法。

# 14.2.1 千工由孤煋

利用电弧作为热源,用手上操纵焊条进行焊接的方法称为手上电弧焊(也称焊条电弧 焊)。由于手上电弧焊设备简单,维修容易,焊钳小,使用灵活,可以在室内、室外、高空 和各种方位进行焊接,因此,它是焊接生产中应用最广泛的方法。

F.1.电弧焊操作过程包括:引燃电弧、这进焊条和沿焊缝移动焊条。F.1.电弧焊焊核 过程、如图 14.12 所示。电弧在焊条与1.件(厚材)之间燃烧。电弧热使甲材熔化形成熔池, 焊条金属芯熔化并以熔滴形式借助重力和电弧吹力进入熔池,燃烧、熔化的药皮进入熔池 成为熔渣浮在熔池表面。保护熔池不受空气侵害。药皮分解产生的气体环绕在电弧周围。 腐绝空气、保护电弧、烙滴和熔池金属。当焊条向前移动,新的母材熔化时。原熔池和熔 渣凝固、形成焊缝和掺充。





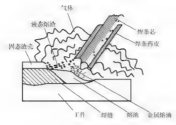


图 14.12 手工电弧焊过程示意

# 1. 焊接电弧

- (1) 电弧的产生。电弧是在焊条(电极)和工件(电极)之间产生强烈、稳定而持久的气体 放电现象、贵考居条与工件相接触。瞬间有强大的电流流经焊条与对件接触点。产生强烈 的电阻点,并将焊条与工件表面加热到熔化。其至蒸发、汽化。电弧引燃后、弧柱中充满 了高温电离气体。放出大量的纯和光。
- (2) 對該电弧的结构。电弧由別极区、開极区和弧柱区二部分组成,其结构如图14.13 所示。則被是电子供应区、温度约2 400K、即极为电子表由区、温度约2 600K、弧柱区位 片砌门函数之间的区域。对于自流电影机,1.件接削极,型条接则极称正接;而1.件接附 、型条按则极称互接。而1.件接附

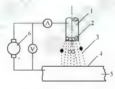


图 14.13 焊接电弧示意

1一焊条 2一阴极区 3一弧柱区 4一阳极区 5一工件 6一电焊机

为保证顺利引弧,焊接电源的空载电压(引弧电压)应是电弧电压的 1.8~2.25 倍,电弧 稳定燃烧时所需的电弧电压(工作电压)约为 29 V~45V 左右。

# 2. 焊条

1) 焊条的组成与作用

焊条是由焊芯和药皮两部分组成。

(1) 焊芯。焊芯采用焊接专用金属丝。结构钢焊条 般含碳量低,有害杂质少,含有



·定合金元素,如 H08A 等。不锈钢焊条的焊芯采用不锈钢焊丝。

焊芯的作用, 是作为电极传导电流,再者其熔化后成为填充金属,与熔化的母材共同组成焊缝金属。因此,可以通过焊芯调整焊缝金属的化学成分。

(2) 药皮。是压涂在焊芯表面上的涂料层。原材料有矿石、铁合金、有机物和化工产品等。表 14-1 为结构钢焊条药皮配方示例。

表 14-1 结构钢焊条药皮配方示例

焊条	人造金	钛白	大理	萤石	长石	菱苦	白泥	钛铁	45 硅	硅锰	纯碱/%	云母
牌号	红石/%	粉/%	石/%	1%	/%	土/%	1%	1%	铁/%	合金/%	3世解集/70	1%
J422	30	8	12.4		8.6	7	14	12				7
J507	5	-	45	25	_	-	_	13	3	7.5	1	2

药皮的主要作用有以下几点。

- (1) 改善度接工艺性,如药皮中含有稳弧剂,使电弧易干引燃和保持燃烧稳定;
- ② 对焊接区起保护作用, 药皮中含有造渣剂、造气剂等, 产生气体和熔渣, 对焊缝金 属起双重保护作用。
- ③ 起冶金处理作用,药皮中含有脱氧剂、合金剂、稀渣剂等,使熔化金属顺利进行脱氧、脱硫、去氢等冶金化学反应。并补充被烧损的合金元素。
  - 2) 焊条的种类、型号与牌号
- (1) 對条分类。對条按用途不同分为上人类:结构钢焊条、钥和铬钼耐热钢焊条、低 温钢焊条、不锈钢焊条、堆焊焊条、铸铁焊条、镍及镍合金焊条、铜及铜合金焊条、铝及 铝合金焊条及特殊用途焊条等。其中结构钢焊条分为碳钢焊条和低合金钢焊条。
- 结构钢焊条按约皮性质不同可分为酸性焊条和碱性焊条两种,酸性焊条的药皮中含有 大量酸性氧化物(SiO<sub>2</sub>, MnO<sub>3</sub> 等),碱性焊条约皮中含人量碱性氧化物(如CaO等)和蜜石 CaF<sub>2</sub>)。由于碱性焊条约皮中不含有机物,约皮产生的保护气氛中氢含量极少,所以又称为 低级焊条。
- (2) 對象型另上練号。學參型号是国家标准中规定的學条代号。學接結构件生产中应 用量广的議制母条和低合金納對条,型号标准见 GB/T 5117—1995 和 GB/T 5118—1995。 国家标准规定,碳納對条型号由字母 E 和四位数字组成,如 E4303、E5016、E5017等,其 含义如下。
  - E 表示焊条。前两位数字表示熔敷金属的最小抗拉强度,单位为 MPa。
- 第三位数字表示焊条的焊接位置,0及1表示焊条适于全位置焊接(平、立、仰、横); 2 表示只适于平焊和平角焊:4 表示向下立焊。
- 第:位和第四位数字组合时表示焊接电流种类及药皮类型,如03为钛钙型药皮,交流或自流正、反接;15为低氢钠型药皮,自流反接;16为低氢钾型药皮,交流或自流反接。
- 型条碑号是焊条生产行业统 的焊条代号。焊条牌号用 个人写议请拼音字母和三个数字表示。如 J422、J507等。拼音表示焊条的人类。如 J表示结构钢焊条,Z表示特铁焊条,前 立数字代表焊缝命属抗粒强度等级,单位为 MPa; 末尾数字长示焊条的药皮类型 和焊接电流伸类, 1~5 为酸性焊条, 6、7 为碱性焊条, 见表 14-2。





### 表 14-2 焊条药皮类型与电源种类

编号	1	2	3	4	5	6	7	8
药皮类型和	钛华, 自流	钛钙型,	钛铁型,	氧化铁型,	纤维素型、	低氧钾型,	低氢钠型,	石墨型,
电源种类	或交流	交、直流	交、直流	交、自流	交、自流	交、自流	自流	交、自流

# 3) 酸性焊条与碱性焊条的对比

酸性焊条与碱性焊条在焊接 1 艺性和焊接性能方面有许多不同,使用时要注意区别, 不可以随便用酸性焊条替代碱性焊条。两者对比,有以下转点。

- (1)从焊缝金属力学性能考虑,碱性焊条焊缝金属力学性能好,酸性焊条焊缝金属的塑性、韧性致低,抗裂性较差。这是因为碱性焊条的药皮含有较多的合金元素。且有害元素(硫、磷、氯、氮、量)比酸性焊条含量少,故焊缝金属力学性能好,尤其是冲击切度较好,疣裂性好,流生焊体变变变变冲击载荷的重要结构铜件和几何形状复杂、刚废大、易裂铜件,酸性焊条的药皮熔造氧化性强。合金元素易烧损,焊缝中窝、硫等含量较高,故只适于普遍结构钢件焊接。
- (2) 从對核1 之件考虑,酸性焊条稳弧性好,长溅小,易脱渣,对油污、水锈的敏感性小,可采用交、直流电流,焊接1. 2性好;碱性焊条稳弧性差,长溅大,对油污、水锈绒烧,料浓电源多要求自流,焊接烟雾有谐,要来现场通风和防护,焊接工艺件较差。
  - (3) 从经济性考虑,碱性焊条价格高于酸性焊条。
  - 4) 焊条的选用原则

选用是否恰当的焊条将直接影响焊接质量、完动生产率和产品成本。通常遵循以下基本原则。

(1) 等强度原则,应使焊缝金属与母材具有相同的使用性能。

焊接低、中碳钠或低合金钢的结构件,按照"等强"原则,选择强度级别相同的结构 钢焊条。

- (2) 若无等强要求, 选强度级别较低、焊接上之性好的焊条。
- (3) 對按特殊性能制(不锈钢、耐热钢等)和非铁金属,按照"同成分""等强度"原则, 选择与母材化学成分、强度级别相同或相近的各类焊条。焊补灰铸铁时,应选择相适应的铸铁焊条。

# 14.2.2 埋弧自动焊

F.L.电弧焊的生产率低、对上人操作技术要求高, 1.作条件差, 焊接质量不易保证, 而且质量不稳定。埋弧自动焊(简称埋弧焊)是电弧在焊剂层内燃烧进行焊接的方法, 电弧 的引燃、焊丝的送进和电弧沿焊缝的移动, 是由设备自动完成的。

- 1. 埋弧自动焊设备与焊接材料的选用
- (1) 设备。埋弧自动焊的动作程序和焊接过程弧长的调节,都是由电器控制系统来完成的。埋弧焊设备由焊车、控制箱和焊接电源三部分组成。埋弧焊电源有交流和自流两种。
- (2) 焊接材料。埋弧焊的焊接材料有焊丝和焊剂。焊丝和焊剂选配的总原则是:根据 母材金属的化学成分和力学性能、选择焊丝,再根据焊丝选配相应的焊剂。例如,焊接普





通结构低碳钢,选用焊丝 H08A,配合 HJ431 焊剂;焊接较重要低合金结构钢,选用焊丝 H08MnA或 H10Mn2,配合 HJ431 焊剂。焊接不锈钢,选用与母材成分相同的焊丝配合低 锰锂剂。

# 2. 埋弧自动焊焊接过程及工艺

埋弧焊罩接过程,如图 14.14 所示,焊剂均匀地堆覆在焊件上,形成厚度 40mm~60mm 的焊剂层,焊丝连续地进入焊剂层下的电弧区,维持电弧平稳燃烧,随着焊车的匀速行走,完成电弧焊缝自行移动的操作。

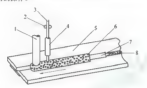


图 14.14 埋弧自动焊焊接过程示意

1--坪制漏斗 2-送丝滚轮 3--埤丝 4-导电喘 5-埠秤 6--坪削 7--接壳 8--坪錄

即張焊對鏈形成过程如图 14.15 所示。在颗粒状型剂层下燃烧的电弧使焊丝、焊件熔 化形成熔池。焊制熔化形成熔涂。蒸发的气体便被查熔液形成封闭的熔涂池。存效阻止空 气(侵入熔池和熔滴、使熔化金属得到焊剂层和熔流池的是保护,向附阻止熔滴向外飞溅。 暖避免弧光四射,又使热量损失少,加大熔深。随着型丝沿型缝前钉,熔池碳隔坡焊缝, 比重轮的熔涂结成覆盖焊缝的涂壳。没有熔化的大部分增剂回放后可重新使用。

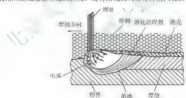


图 14.15 埋弧焊焊缝形成过程示意

埋弧焊焊丝从导电嘴伸出的长度较短,所以可人幅度提高焊接电流,使熔深明显加大。 ·般埋弧焊电流强度比焊条电弧焊高 4 倍左右。"板厚在 24mm 以下对接焊时,不需要开坡口。



# 3 埋弧自动焊的特点及应用

埋弧自动焊与手厂电弧焊相比, 有以下特点。

- (1) 生产率高、成本低,由于埋弧焊时电流大,电弧在焊剂层下稳定燃烧,无熔滴关 溅,热量集中,焊丝熔敷速度快,比于1电弧焊效率提高5~10倍左右,焊件熔深大,较 厚的焊件不开坡口电能焊透,节省加1坡口的1时和费用,减少焊丝填充量,没有焊条头, 型剂可重用, 节约焊接材料。
- (2) 焊接质量好、稳定性高,埋弧焊时,熔滴、熔池金属得到焊剂和熔渣泡的双重保护,有害气体浸入减少;焊接操作自动化程度高,丁艺参数稳定,焊缝成形美观,内部组织均匀。
  - (3) 劳动条件好,没有弧光和飞溅,操作过程的自动化,使劳动强度降低。
- (4) 埤弧焊适应性较差,通常只适于焊接长直的平焊缝或较大直径的环焊缝,不能焊空间位置焊缝及不规则焊缝。
  - (5) 设备费用一次件投资较大。

因此, 埋弧自动焊适用于成批生产的中、厚板结构件的长直及环焊缝的平焊。

# 14.2.3 气体保护焊

"(体保护电弧焊是用外加\*(体作为电弧介质并保护电弧和焊接区的电弧焊。按照保护 "(体的不同,"(体保护焊分为两类:使用恰性\*(体件为保护的称惰性\*(体保护焊,包括氩 弧焊、氦弧焊、混合\*(体保护焊等;使用CO2\*(体件为保护的\*(体保护焊,简称CO2焊。

# 1. 氨弧焊

# 1) 氯弧焊的种类

根据所用电极的不同, 氣弧焊可分为上熔化极氯弧焊和熔化极氩弧焊两种(图 14.16)。

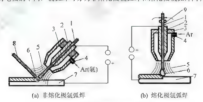


图 14.16 氢弧焊示章

I--电极或焊丝 2--导电嘴 3--噴嘴 4--进气管 5-氢气流 6--电弧 7--工件 8--填充焊丝 9 送丝辊轮





(1) 钨酸氦弧焊,常以高熔点的铈钨棒作电极、焊接时,铈钨极不熔化(也称非熔化极 氦弧焊),只起导电和产生电弧的作用、焊接钢材时,多用直流电源正接、以减少钨极的烧 损,焊接铝、镁及其合金时采用反接。此时,铝1件作阴极,有"阴极破碎"作用,能消除铅化糖,焊缝成形差距。

钨极氦弧焊需要加填充金属,它可以是焊丝,也可以在焊接接头中填充金属条或采用 卷边接头。

为防止钨合金熔化,钨极氦弧焊焊接电流不能太大,所以一般适于焊接小于 4mm 的薄板件。

(2) 熔化极氦弧焊,用焊丝作电极,焊接电流比较大,母材熔深大,生产率高,适于焊接中厚板,比如8mm以上的铝容器。为了使焊接电弧稳定,通常采用直流反接,这对于焊铝工件正好有"阴极破碎"作用。

- 2) 氩弧焊的特点
- (1) 用氯气保护可焊接化学性质活泼的非铁金属及其合金或特殊性能钢, 如不锈钢等。
- (2) 电弧燃烧稳定,飞溅小,表面无熔渣,焊缝成形美观,焊接质量好。
- (3) 电弧在气流压缩下燃烧,热量集中,增缝周围气流冷却,热影响区小,焊后变形小,适宜薄板焊接。
  - (4) 明弧可见,操作方便,易于自动控制,可实现各种位置焊接。
  - (5) 氯气价格较贵, 焊件成本高。

综上所述,领弧焊上要适于焊接铝、镁、钛及其合金、稀有金属、不锈钢、耐热钢等, 脉冲钨极氩弧焊还适于焊接 0.8mm 以下的薄板。

# 2. CO。气体保护焊

CO<sub>2</sub> 帮是利用廉价的 CO<sub>2</sub>作为保护'(体、既可降低焊接成本、又能充分利用'(体保护、型的优势。CO<sub>2</sub> 提的帮接过程如图 14.17 所示。



图 14.17 CO<sub>2</sub>气体保护焊示意

CO<sub>2</sub> 气体经焊枪的喷嘴沿焊丝周阁喷射,形成保护层,使电弧、熔滴和熔池与空气隔 绝。由于CO<sub>2</sub>气体是氧化性气体,在高温下能使金属氧化,烧损合金元素,所以不能焊接 易氧化的非铁仓属和不锈钢。因 CO<sub>2</sub>气体冷却能力强,熔池凝固快,焊缝中易产生气扎。 若埋丝中含碳量高,飞溅较大。因此要使用冶金中能产生脱氧和渗合金的转珠焊丝来完成





CO、焊。常用的 CO、焊焊丝是 H08Mn-SiA, 适于焊接抗拉强度小上 600MPa 的低碳钢和普 通低合金结构钢。为了稳定电弧,减少长溅,CO。焊采用直流反接。

# CO2 气体保护焊的特点如下。

- (1) 生产率高, CO。焊电流大, 焊丝熔敷速度快, 焊件熔深大, 易于自动化, 生产率比 手工电弧焊提高1~4倍。
- (2) 成本低, CO, 气体价廉, 焊接时不需要涂料焊条和焊剂, 总成本仅为手工电弧焊和 **世**师捏的 45% 左右。
- (3) 焊缝质量较好, CO, 焊由弧热量集中, 加上 CO, 气流强冷却, 焊接热影响区小, 焊后变形小,采用合金焊丝,焊缝中氡含量低,焊接接头抗裂性好,焊接质量较好。
  - (4) 适应性强、焊缝操作位置不受限制、能全位置焊接、易于实现自动化。
  - (5) 由于是氧化性保护气体,不宜焊接非铁金属和不锈钢。
  - (6) 焊缝成形稍差,飞溅较大。
  - (7) 焊接设备较复杂, 使用和维修不方便。
- CO。
  是主要适用工程接低碳钢和强度级别不高的普通低合金结构钢焊件。焊件厚度最 厚可达 50 mm(对接形式)。

# 1424 压焊与钎焊

压焊与钎焊也是应用比较广的焊接方法。压力焊是在焊接的过程中需要加压的一类焊 \*\* 按方法、简称压磨。主要包括电阻型、麻擦型、爆炸型、扩散型和冷压型等。这里主要介 绍电阻思和摩擦碧。钎焊是利用熔点比战材低的填充金属熔化后,填充接头间隙并与固态 的母材相互扩散,实现连接的焊接方法。

# 1. 电阻焊

电阻焊是将焊件组合后通过电极施加压力。利用电流通过焊件及其接触处所产生的电 阻热,将焊件局部加热到塑性或熔化状态,然后在压力下形成焊接接头的焊接力法。

- 由于1.件的意电阻很小。为使1.件在极短时间内迅速加热、必须采用很大的焊接电流 (几千到几万安培);
- 与其他焊接方法相比,电阻焊具有生产率高、焊接变形小、不需另加焊接材料、劳动 条件好、操作简便、易实现机械化等优点;但其设备较一般熔焊复杂、耗电量大、可焊工 件厚度(或断面尺寸)及接头形式受到限制。

按工件接头形式和电极形状不同, 电阻焊分为点焊、缝焊和对焊三种形式。

#### 1) 占煜

直提是利用朴状电极加压通电, 在搭接工件接触而之间产生电阻热, 将提供加热并局 部熔化,形成 个熔核(周围为塑性素),然后,有压力下熔核结晶成焊点,如图 14.18 所示。 图 14.19 为几种典型的点焊接头形式。

焊完 个点后, 电极将移至另 点进行焊接。 "焊接下 个点时, 有 部分电流会流 经已焊好的焊点,称为分流现象。分流将使焊接处电流减小,影响焊接质量。因此两个相 邻焊点之间应有 定距离。上件厚度越人,材料导电性越好,则分流现象越严重,故点距 应加大。表 14-3 为不同材料及不同厚度工件焊点之间的最小距离。



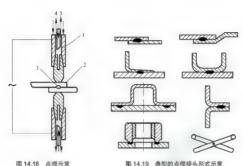


图 14.19 典型的点焊接头形式示意

表 14-3 点焊焊点之间的最小距离(单位: mm)

T (4) III do		点距	
工件厚度	结构钢	耐热钢	铝合金
0.5	2 A0/ 2	. 17.78	15
1	5 ↑ 12	√10 + × /	18
2	V / 2 16	<b>△</b> \√ '18.	25
3 -	. 20	V 118	30

影响点焊质量的主要因素有焊接电流、通电时间、电极压力及工件表面清理情况等。 贞焊焊件都采用搭接接头。

点焊主要适用于厚度为 0.05mm~6mm 的薄板、冲压结构及线材的焊接, 目前, 点焊 已广泛用于制造汽车、飞机、车厢等薄壁结构以及罩壳和轻工、生活用品等。

# 2) 缝焊

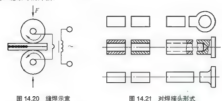
缝焊过程与点焊相似, 只是用旋转的圆盘状滚动电极代替柱状电极, 焊接时, 盘状电 极压紧焊件并转动(也带动焊件向前移动),配合断续通电,即形成连续重叠的焊点。因此 称为缝焊。如图 14.20 所示。

缝焊时, 焊点相互重叠 50%以上,密封性好。主要用于制造要求密封性的薄壁结构, 如油箱、小型容器与管道等。但因缝焊过程分流现象严重、焊接相同厚度的工件时、焊接 电流约为点焊的 1.5~2 倍, 因此要使用大功率电焊机, 只适用于厚度 3mm 以下的薄板 结构。



# 3) 对焊

对焊是利用电阻热使两个 I 件整个接触面焊接起来的一种方法, 可分为电阻对焊和闪 光对焊。焊件配成对接接头形式, 如图 14.21 所示。对焊主要用于刀具、管子、钢筋、钢 轨、锚链、链条等的焊接。



(1) 电限对程, 是将两个工件夹在对焊机的电极钳口中, 施加预压力使两个工件端面接触, 并被压紧, 然后通电, "电流通过工件和接触端面时产生电阻热,将工件接触处迅速加热均率性状态(碳钢为1000°C~1250°C), 再对工件施加较人的顶锻力并同时断电,使找头看高温下产生一定的塑性变形而对基起来, 如图 14-22(a)所示。

电阻对焊操作简单,接头比较光滑。电阻对焊一般只用于焊接截面形状简单、直径(或 边长)小于20mm 和强度要求不高的杆件。

(2) 闪光对对,是将两工件头不接触,接通电源后使两工件轻微接触。因工件表面不平。音先只是某些点接触,强电流通过时,这些接触点的金属即被迅速加热熔化。 震发、爆破、高温颗粒以火化形式从接触处飞出而形成"闪光"。此时应保持一定闪光时间,待契件等面全部被加热熔化时,迅速对焊件施加原般力并切断电源,焊件在压力作用下产生物性零形面焊在一起。如解14.22 (6)所示。

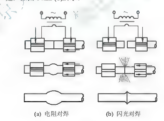


图 14.22 对焊示意 在闪光对焊的焊接过程中。! 件端面的氧化物和杂质, 在最后加压时随液态金属挤出,



因此接头中夹渣少, 质量好,强度高。闪光对焊的缺点是金属损耗较大,闪光火花易污染 其他设备与环境,接头处有毛刺需要加下渣理。

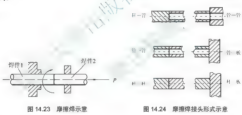
闪光对焊常用于对重要 L件的焊接,还可焊接。些异种金属,如铝与铜、铝与钢等的焊接,被焊 L件直径可小到 0.01 mm 的金属丝,也可以是断面大到 20 mm<sup>2</sup> 的金属棒和金属型材。

# 2. 摩擦焊

摩擦桿是利用「件间相互摩擦产生的热量」同时加压而进行焊接的方法。褶 14.23 是 摩擦桿示意。 先将两桿件夹在焊机上,加一定压力使焊件紧密接触。然后 一焊件作旋转 运动,另一个焊件向其靠接,使焊件接触摩擦产生热量,待 1 件端面被加热到高温塑性状 泰时, 立即使焊件停止旋转,同时对端面加入压力使两焊件产生塑性变形而焊接起来。

- 摩擦焊的特点是如下。 (1) 接头质量好而且稳定, 在摩擦焊过程中, 焊件接触表面的氧化膜与杂质被清除,
- 因此,接头组织致密,不易产生气孔、夹渣等缺陷。 (2) 可焊接的金属范围较广,不仅可焊同种金属,也可以焊接异种金属。
- (3) 生产率高、成本低,焊接操作简单,接头不需要特殊处理,不需要焊接材料,容易实现自动控制,电能消耗少。
  - (4) 设备复杂,一次性投资较大。

摩擦焊上要用于旋转件的压焊, 非圆截面焊接比较困难。图14.24 所示摩擦焊可用的接 头形式。



# 3. 钎焊

钎焊是利用熔点比焊件低的钎料作为填充金属, 加热时钎料熔化而母材不熔化, 利用 液态钎料浸润母材, 填充核头间隙并与母材相互扩散而将焊件连接起来的焊接方法。

钎滑接头的承载能力很人程度上取决于钎料, 根据钎料烙点的不同, 钎焊可分为硬钎焊与软钎焊两类。

# 1) 硬钎焊

钎料熔点在 450℃以上, 接头强度在 200 MPa 以上的钎焊, 为硬钎焊。属于这类的钎料有钢基、银基钎料等。钎剂主要有硼砂、硼酸、氯化物和氯化物等。硬钎焊主要用于受





力较大的钢铁和铜合金构件的焊接,如自行车架、刀具等。

# 2) 软钎焊

钎料熔点在 450°C以下,焊接接头强度较低,一般不超过 70MPa 的钎焊,为软钎焊。 如锡焊是常见的软钎焊,所用钎料为锡铅、钎剂有松香、氧化锌溶液等。软钎焊广泛用于 由子元器件的焊接。

钎焊构件的接头形式都采用板料搭接和套件镰接,图 14.25 所示是几种常见的形式。

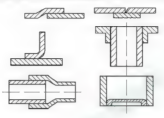


图 14.25 钎焊接头形式示意

- 3) 钎焊的特点
- 与一般熔化焊相比, 钎焊的特点是如下。
- (1) 工件加热温度较低,组织和力学性能变化很小,变形也小,接头光滑平够。
- (2) 可焊接性能差异很大的异种金属,对工件厚度的差别也没有严格限制。
- (3) 生产塞高, 工件整体加热时, 可同时钎焊多条接缝。
- (4) 设备简单、投资费用少。

但钎焊的接头强度较低, 尤其是动载强度低, 允许的工作温度不高。



#### 堂用金属材料的焊接 14.3

# 14.3.1 金属材料的焊接件

# 1. 金属焊接性的概念

金属材料的焊接性是指金属材料对焊接加工的适应能力。它主要是指在 定的焊接工 艺条件下(包括焊接方法、焊接材料、焊接上艺参数和结构形式等), 定的金属材料获得 优质焊接接头的难易程度。焊接性包括两方面的内容;

- (1) [ 艺焊接性。它主要是指某种材料在给定的焊接 1 艺条件下,形成完整而无缺陷 的焊接接头的能力。对于熔焊而言、焊接过程 般都要经历热过程和冶金过程、焊接热过 程主要影响焊接热影响区的组织性能, 而冶金过程则影响焊缝的性能。
  - (2) 使用焊接性。它是指有给定的焊接1之条件下,焊接接头或整体结构满足使用要



求的能力。其中包括焊接接头的常规力学性能、低温韧性、高温蠕变、抗疲劳性能,以及耐热、耐蚀、耐磨等特殊性能。

金属的焊接性是材料的一种加工性能。它取决于金属材料本身的性质和加工条件。因此,随着胃接技术的发展,金属焊接性也会改变、例如,化学活泼性极强的钛、焊接是比较困难的,以前认为钛的焊接性很不好。但自氩弧焊的应用比较成熟以后、钛及其合金的焊接结构已在航空业等部门广泛应用。由于新能源的发展,等离了弧焊接、真空电了束焊接、激光焊接等新的焊接方法相继出现,使得钨、铌、钼、钽等高熔点金属及其合金的焊接成为可能。

# 2 金属焊接性评价方法

# 1) 碳当量法

碳当量法是根据钢材的化学成分粗略地估计其焊接性好坏的一种间接评估法。将钢中 的合金元素(包括碳)的含量按其对焊接性影响程度换算成碳的影响,其总和称为碳当量, 用符号 Cs 表示。国际群接学会推荐的碳钢和低合金高强钢碳当量计算公式为

$$C_{\varepsilon} = w_{c} + \frac{w_{Mn}}{6} + \frac{w_{cr} + w_{Mo} + w_{V}}{5} + \frac{w_{Ni} + w_{Cu}}{15}$$
 (%)

式中的化学元素符号表示该元素在钢材中含量的百分数。

碳当量  $C_{\epsilon}$  值越高,钢材的淬硬倾向越大,冷裂敏感性也越大,焊接性越差。

- (1) 当  $C_E < 0.4\%$ 时,钢材的淬硬倾向和冷裂敏感性不大,焊接性良好,焊接时一般可不预热。
- (2) C<sub>E</sub>=0.4%~0.6%时, 钢材的淬硬倾向和冷裂敏感性增大, 焊接性较差, 焊接时需要采取预热, 控制焊接 1.2参数、焊后缓冷等 1.2措施。
- (3) 当 C<sub>E</sub>>0.6%时, 钢材的浮硬顿向大, 容易产生冷裂纹, 增接性差, 焊接时需要采 用较高的预热温度、焊接时要采取减少焊接应力和防止开裂的工艺措施、焊后适当的热处 理等措施来保证焊缝所量。

田上碳当量计算公式是在某种试验情况下得到的,对钢材的适用范围有限,它只考虑 了化学成分对焊接性的影响,没有考虑冷却速度、结构刚性等重要因素对焊接性的影响, 所以利用碳当量只能在一定范围内粗略地评估焊接性。

# 2) 冷裂纹敏感系数法

碳当量只考虑了钢材的化学成分对焊接性的影响,而没有考虑钢板厚度、焊缝含氢量等重要因素的影响。而冷裂纹敏感系数法是先通过化学成分、钢板厚度(h)、熔敷金属中扩散氧含量(H)计整冷裂敏感系数 P.。然后利用 P. 确定所需预热温度 Q. 计算公式如下:

$$P_{\rm C} = w_{\rm C} + \frac{w_{\rm S_0}}{30} + \frac{w_{\rm Ado}}{20} + \frac{w_{\rm C_0}}{20} + \frac{w_{\rm N_0}}{60} + \frac{w_{\rm C_1}}{20} + \frac{w_{\rm M_0}}{15} + \frac{w_{\rm V}}{10} + 5B + \frac{h}{600} + \frac{H}{60} (\%)$$
(14-2)  
$$\theta_{\rm F} = 1440P_{\rm C} - 392 (\%)$$
(14-3)

冷裂纹敏感系数法只适用上低碳( $w_c = 0.07\% \sim 0.22\%$ ),且含多种微量合金元素的低合金高强度钢。



# 14.3.2 碳钢及低合金结构钢的焊接

# 1. 低碳钢的焊接

低碳钢的含碳量小于 0.25%, 碳当量數值小于 0.40%, 所以这类钢的焊接性能良好, 焊接四一般不需要采取特殊的 「 思措施, 用各种焊接方法都能获得优康焊接接头, 只有厚 大结构件在低温下焊接时, 才应考虑焊前预热, 如板厚大于 50 mm、温度低于 0℃时, 应 循热到 100℃~150℃。

低碳钢结构件手工电弧焊时,根据母材强度等级一般选用酸性焊条 E430(J422)、 E4320(J424)等;承受动裁荷、结构复杂的厚大焊件,选用抗裂性好的碱性焊条 E4351(J427)、 E4316(J426)等。埋弧焊时, 般选用提丝 H08A 或 H08MnA 配合焊剂 HJ431。

沸腾钢脱氧不完全,含氧量较高,S(硫)、P(磷)等杂质分布不均匀,焊接时裂纹倾向大, 不宜作为焊接结构件,重要的结构件洗用镇静钢。

# 2. 中、高碳钢的焊接

由于中磷铜含碳量增加(在 0.25%~0.6%C),碳当量数值大于 0.40%,中碳铜焊接时, 热影响(×组织淬硬倾向增大,较易出现裂纹和气孔,为此要采取一定的 1. 2. 措施。

如 35、45 钠焊核时, 焊前应预热到 150℃~250℃。根据母材强度级别, 选用碱性焊条 E5015(J507)、E5016(J506)等。为避免母材过量熔入焊缝, 导致碟冷量增高, 要开坡口并采用细焊条、小电流、乡层焊等工艺。焊后缓冷, 并进行 600℃~650℃回火, 以消除应力。

高碳钠碳当量数值在 0.60%以上, 淬硬倾向更大, 易出现各种裂纹和气孔, 焊接性差。 般不用来制件焊接结构, 只用于破损工件的焊料, 焊补时通常采用于工电弧焊或气焊, 换热温度 250℃~350℃, 型后缓冷, 并立即进行 650℃以上高温回火, 以消染应力。

# 3. 低合金结构钢的焊接 ...

焊接结构中,用得最多的是低合金结构钢,又称低合金高强钢。主要用于建筑结构和 1.种结构,如压力容器、锅炉、桥梁、船舶、车辆和起重机械等。

- (1) 焊接特点如下。
- ② 焊接接头的裂纹倾向,随着钢材强度级别的提高,产生冷裂纹的倾向也加层。影响 冷裂纹的因素 主要有:个方面: 是焊缝及热影响区的含氢量;其次是热影响区的淬硬程 度;第:是焊接接头的应力大小。
  - (2) 根据低合金结构钢的焊接特点, 生产中可分别采取以下工艺措施:
  - ① 对于强度级别较低的钢材,在常温下焊接时与低碳钢基本 样。在低温或在大刚度、



大厚度构件上进行小焊脚、短焊缝焊接时,应防止出现淬硬组织、要适当增大焊接电流、减慢焊接速度、选用抗裂性强的低氢型焊条,必要时需采用预热措施,预热温度可参考表14-4。

- ② 对锅炉、压力容器等重要构件, "与厚度大于20mm 时, 焊后必须进行退火处理, 以消除应力。
- ③ 对于强度级别高的低合金结构钢件, 焊前一般均需预热, 焊接时, 应调整焊接参数, 以控制热影响区的冷却速度不宜过快。焊后还应进行热处理以消除内应力。

the state of the s					
板厚 mm	不同温度下的预热温度/℃				
16以下	≥-10 不预热, <10 以下预热 100~150				
16~24	≥-5 不预热, <5 以下预热 100~150				
25~40	≥0 不预热, <0 以下预热 100~150				
40 12 1:	H127/H1 100- 160				

表 14-4 不同环境温度下焊接 16Mn 钢的预热温度

# 14.3.3 不锈钢的焊接

契氏体型不锈钢如 OCr18Ni9 等。虽然 Cr. Ni 元素含量较高。但 C 含量低、焊接性良好、均接时,般不需要采取特殊的 I. Z.精施、固建它在不锈钢焊接中应用量的。 焊条电弧 以、埋弧焊、钨极氩弧焊时,焊条、焊丝和焊制的选用应保证焊缝金属与均材成分类型相同。焊接即采用分电流、快速不摆动焊,焊后加入冷速、接触微蚀介质的表面应量后旋转。

铁素体型不锈制如 1Cr17 等, 焊接时热影响区中的铁素体晶粒易过热粗化, 使焊接接 头性能下降。一般果取低温预热(不超过 150°C), 缩短在高温停留时间。此外, 采用小电流、 快速焊等 1 罢可以减小晶粒长人倾面。

马氏体型不锈钢焊接时,因空冷条件下焊缝就能转变为马氏体组织,所以焊后淬硬倾向人、易出现冷裂较。如果磁含量较高,淬硬倾向和冷裂纹现象更严重、因此、焊值预热温度(200°~400°C),焊后要进行热处理。如果不能实施预热或热处理,应选用奥氏体不锈钢焊塞。

铁素体型不锈钢和马氏体型不锈钢焊接的常用方法是手上电弧焊和氩弧焊。

### 14.3.4 铸铁的焊补

铸铁中 C、Si、Mn、S、P 含量比碳钠高,组织不均匀,塑性很低,属于焊接性很差的 材料。因此不能用铸铁设计和制造对接构件。但铸铁件常出现铸造缺陷,铸铁字件在使用 过程中有时会发生局部损坏或断裂,用焊接于段将其修复有很大的经济效益。所以,铸铁 的焊接主要是焊料工作。

#### 1 铸铁的焊接特点

- (1) 熔合区易产生白口组织。由于焊接时为局部加热,焊后铸铁件上的焊补区冷却速度远比铸造成形时快得多,因此很容易形成白口组织,焊后很难进行机械加」。
  - (2) 铸铁强度低、塑性差、当焊接应力较大时、就会产生裂纹。此外、铸铁因碳及硫、





磷杂质含量高, 基体材料过多熔入焊缝中, 易产生裂纹。

- (3) 铸铁含碳量高,焊接时易生成 CO。和 CO 气体,产生气孔。
- 此外、铸铁的流动性好、立焊时熔池金属容易流失、所以一般只应进行平焊。

# 2. 铸铁补焊方法

按焊前预热温度、铸铁的补焊可分为热焊法和冷焊法两大类。

- (1) 热焊法, 焊前将 Ⅰ 件整体或局部预热到 600℃~700℃, 焊补后缓慢冷却。热焊法能防止 1件产生白口组织和裂致, 焊补质量较好, 焊后可进行机械加 Ⅰ, 但热焊法成本较高, 生产率低, 厚 Ⅰ 劳动条斜 产。热焊采用 F Ⅰ 电弧焊或气焊进行焊补较为适宜, 般选用铁基铸铁焊条(经)或低碳铜芯铸铁焊条, 应用 于焊补形状复杂、焊后需进行加 Ⅰ 的重要铸件, 如床头箱、汽缸体等。
- (2) 冷却法, 掉补前工件不预热或只进行 400℃以下的低温预热。掉补时主要依靠焊条来调整焊缝的化学成分以防止或减少自口组织, 焊后及时槽击焊缝以松弛成刀, 防止焊后 开裂。冷泻法方便、夹活、生产率高、成本低, 劳动条件好。但焊接处切削加工性能较差。生产中多用于胃补要求不高的条件以及不允许高温预热引起变形的条件。
- 冷學法、般采用手工电弧焊进行焊补。根据转续性能、焊后对切削加工的要求及转件 的重要性等来选定算条。常用的有钢芯或铸铁芯铸铁焊条。适用于一般非加工面的焊补。 续基转铁焊条。适用于重要转件的加工面的焊补;制基铸铁焊条,用于焊后需要加工的灰 铸铁件的焊补。

# 14.3.5 非铁金属的焊接

常用的非铁金属有铝、铜、钛及其合金等。由于非铁金属具有许多特殊性能,在工业 中应用越来越广,其界接技术也越来越受到重视。

# 1. 铝及铝合金的焊接

- L业中主要对纯铝、铝锰合金、铝镁合金和铸铝作进行焊接。其焊接特点如下。
- (1) 极易氧化。铝与氧的亲和力很大,形成致密的氧化铝薄膜(熔点高达 2050℃),覆盖在金属表面,能阻碍母材金属熔合。此外,氧化铝的密度较大,进入焊缝易形成夹杂缺陷。
- (2) 易变形、开裂。铝的导热系数较人、焊接中要使用人功率或能量集中的热源。焊件厚度较人时应考虑预热,铝的膨胀系数也较人,易产生焊接应力与变形,并可能导致裂纹的产生。
- (3) 易生成气化。液态铝及其合金能吸收人量氧气,而固态铝却几乎不能溶解氧。因此在熔池凝固中易产生气化。
- (4) 熔融状态难控制。铝及其合金固态向液态转变时无明显的颜色变化,不易控制,容易焊穿,此外,铝在高温时强度和塑性很低,焊接中经常由于不能支持熔池金属而形成焊缝塌陷,因此常需采用垫板进行焊接。
- 目前焊接铝及铝合金的常用方法有氦弧焊、气焊、点焊、缝焊和钎焊。其中氩弧焊是 焊接铝及铝合金较好的方法;气焊常用上要求不高的铝及铝合金 L件的焊接。



# 2. 铜及铜合金的焊接

铜及铜合金的焊接比低碳钢困难得多, 其特点如下。

- (1) 焊缝牵烙合、易变形。铜的导热性很高(紫铜为低碳铜的 6~8 倍), 焊接时热量非常容易散失,容易造成焊不透的缺陷;铜的线胀系数及收缩率都很大,结果焊接应力大,易变形。
- (2) 热裂倾向大。液态铜易氧化,生成的 Cu<sub>2</sub>O,与硫生成 Cu<sub>2</sub>S,它们与铜可组成低熔 点共晶体、分布在晶界上形成薄弱环节、焊接过程中极易引起开裂。
- (3)易产生气孔。铜在液态时吸气性强,特别容易吸收氡气,凝固时来不及逸出,就会在工件中形成气孔。
  - (4) 不适于电阻焊。铜的电阻极小,不能采用电阻焊。

某些铜合金比纯铜更容易氧化,使焊接的困难增大。例如,黄铜(铜锌合金)中的锌沸 点推低、极易蒸发并生成氧化锌(ZnO)、锌的烧损不但改变了接头的化学成分、降低接头性 他,而且所形成的氧化锌划等易引起对工中毒。铝青铜中的铝,在焊接中易生成难熔的氧 化钨、增大熔渣黏度,易生成气孔和夹渣。

制及制合金可用领弧焊、气焊、埋弧焊、钎焊等方法进行焊接。其中氩弧焊主要用于 焊接紫铜和青铜件,气焊主要用于焊接黄铜件。

# 3. 钛及钛合金的焊接

钛的熔点 1725°C,密度为 4.5g/cm³,钛合金具有高强度、低密度、强抗腐蚀性和优良 的低温韧性,是航天工业的理想材料,因此焊接该种材料成为在尖端技术领域中必然要遇到的问题。

由于钛及钛合金的化学性质主常活泼,极易出现多种焊接缺陷,焊接性差,因此,主要采用领弧焊,此外还可采用等离子弧焊、真空电子束焊和钎焊等。

钛及钛合金极易吸收各种气体,使焊缝出现气孔。过热区晶粒粗化或形成马氏体以及 氨、氧、氮与母材金属的激烈反应,都使焊接接头脆化,产生裂纹。氡是使钛及钛合金焊接出现延迟裂纹的主要原因。

3mm以下薄板钛合金的钨板氩弧焊焊接1. 艺比较成熟。但塑前的清理1.作,焊接中1. 艺参数的选定和焊后热处理工艺都要严格控制。

# 14.4 焊接结构工艺性

设计焊接结构时,既要根据该结构的使用要求,包括 定的形状、1.作条件和技术要 来等,也要考虑结构的焊接,1.2要求、力求焊接质量良好,焊接,1.2简单,生产率高,成 本低。焊接结构,1.2性, 般包括焊接件材料的选择、焊接方法的选择、焊缝的布置和焊 接接头及坡口形式设计等。

#### 14.4.1 焊接结构的材料选择

焊接结构在满足使用性能要求的前提下,首先要考虑选择焊接性能较好的材料来制造。 在选择焊接件的材料时,要注意以下几个问题。





- (1) 尽量选择低碳钢和碳当量小于 0.4%的低合金结构钢。
- (2) 应优先选用强度等级低的低合金结构钢,这类钢的焊接性与低碳钢基本相同,钢材价格也不贵,而强度却能显著提高。
- (3) 强度等级较高的低合金结构钢,焊接性能虽然差些,但只要采取合适的焊接材料与工艺,也能获得满意的焊接接头。设计强度要求高的重要结构可以选用。
  - (4) 镇静钢比沸腾钢脱氧完全,组织致密,质量较高,可选作重要的焊接结构。
- (5) 异种金属的焊接,必须特别注意它们的焊接性及其差异,对不能用熔焊方法获得 满意接头的异种金属应尽量不洗用。

#### 14.4.2 焊接方法的选择

各种焊接方法都有其各自特点及适用范围,选择焊接方法时要根据焊件的结构形状、 材质、焊接质量要求,生产批量和现场设备等,确定最适宜的焊接方法。以保证获得优良 质量的焊接接头,并具有轻高的生产效率。

选择焊接方法时应遵循以下原则。

- (1) 焊接接头使用性能及质量要符合要求,如点焊、缝焊都适上薄板结构焊接,缝焊 才能提出有密封要求的焊缝;又如氩弧焊和气焊都能焊接铝合金,但氩弧焊的接头质量高。
- (2)提高生产率,降低成本, 若板材为中等厚度时,选择手工电弧焊、埋弧焊和气体保护學均可。如果是平焊长直對缝或大直径外焊缝,批量生产,应透用埋弧焊,如果是不同空间位置的短曲焊缝,单件或小批量生产,采用手上电弧焊为好。
  - (3) 可行性,要考虑现场是否具有相应的焊接设备,野外施工有否电源等。

# 14.4.3 焊接接头的工艺设计

焊接接头的工艺设计包括焊缝的布置、接头的形式和坡口的形式等。

# 1. 焊缝的布置

合理的뭙缝停置是焊接结构设计的关键,与产品质量、生产率、成本及劳动条件密切 相关。其一般工艺设计原则如下。

(1) 對缝的布置尽可能的分散。對缝密集或变叉,会造成金属过热,热影响区增大, 使组织恶化。同时焊接应力增大,甚至引起裂纹,如图 14.26 所示。

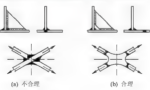


图 14.26 焊缝分散布置的设计示意



(2) 焊缝的布置尽可能的对称。为了减小变形、最好是能同时施焊、如图 14.27 所示。

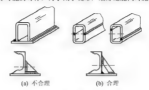


图 14.27 焊缝对称布置的设计示意

(3) 使于焊接操作。手下电弧焊时,至少焊条能够进入待焊的位置,如图 14.28 所示; 点焊和缝焊时,电极能够进入待焊的位置,如图 14.29 所示。



图 14.28 搭接缝焊的布置

图 14.29 点焊或缝焊焊缝的布置

(4) 對鍵要避升应力较人和应力集中部位。对于受力较大、结构较复杂的焊接构件, 在最大应力断面和应力集中位置不应布置焊缝。如人跨度的焊接钢梁,焊缝应避免在梁的 中间,如图 14.30(a)所示。压力容器的封头应行。直壁段,不能采用如图 14.30(b)所示的尤 折边封头结构;在构件截面有急剧变化的位置,不应如图 14.30(c)所示布置焊缝。

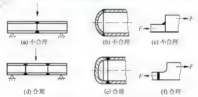


图 14.30 焊缝避开最大应力及应力集中位置布置的设计示意

(5) 焊缝应尽量避开机械加工表面。需要进行机械加工,如焊接轮毂、管配件等。其





焊缝位置的设计应尽可能距离已加上表面远一些,如图 14.31 所示。

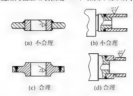


图 14.31 焊缝远离机械加工表面的设计示意

# 2. 接头的设计

焊接接头设计应根据焊件的结构形状、强度要求、工件厚度、焊后变形大小、焊条消耗量、坡口加工难易程度、焊接方法等因素综合考虑决定。主要包括接头形式和坡口形式等,如图 14.32 所示。

# 1) 焊接接头形式

焊接碟钢和低合金钢常用的接头形式可分为对接、角接、T 形接和搭接等。对接接头受力比较均匀,是越常用的接头形式,重要的受力增缝应尽量选用。搭接接头因离上件不在同一单面。受力时将产生附加均均。金属消耗量也大。一般应避免采用。但搭接接头不高开坡口,装配时尺寸要求不高,对某些受力不大的平面连接与空间构架,采用塔接接头面书管上时。 伯接接头与 T 形接头受力情况都较对接接头复杂,但接头威值角或一定角度连接时,必须采用这种转头形式。

# 2) 焊接坡口形式

开坡口的目的是使焊件接头根部焊透,同时焊缝关观,此外,通过控制坡口的人小,来调节焊缝中母材金属与填充金属的比例,以保证焊缝的化学成分。手上电弧焊坡口的基本形式是工形坡口(或称不开坡口)、Y形坡口、双Y形坡口、U形坡口等4种,不同的接头形式有各种形式的坡口,其选择主要根据焊件的厚度(图 14.32)。

### 3) 接头过渡形式

对于不同厚度的板材,为保证焊接接头两侧加热均匀,接头两侧板厚截面应尽量相同或相近,如图 14.33 所示:不同厚度钢板对接时允许厚度差见表 14.5。



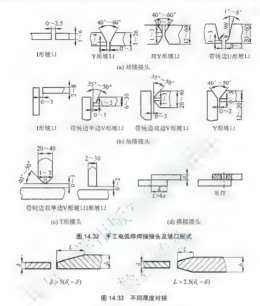


表 14-5 不同厚度钢板对接时允许厚度差(单位: mm)

较薄板的厚度	2~5	6~8	9~11	>12
允许厚度差	1	2	3	4

# 14.5 现代焊接技术与发展趋势

随着现代了业技术的发展,如原了能、航空、航大等技术的发展,需要焊接 些新的 材料和结构,对焊接技术提出更高的要求,于是出现了 些新的焊接 I Z,如等离了弧焊、 电子包了束焊、激光焊、真空扩散焊等,本节仅对 些焊接新 I Z 及焊接技术发展趋势作 简单介绍。







# 14.5.1 等离子弧焊接与切割

普通电弧焊中的电弧,不受外界约束,称为自由电弧,电弧区内的气体尚未完全电离,能量也未高度集中起来。等离子弧是经过压缩的高能量密度的电弧,它具有高温(可达 24 000K~50 000K),高速(可数倍于声速)、高能量密度(可达 10 W/cm²~10 W/cm²)的特点。

# 1. 等离子弧的产生

等离子电弧发生装置如图 14.34 所示, 在钨极和厂件之间加 · 较高电压, 经高频振荡 使气体电离形成电弧, 此电弧被强迫通过具有细孔道的喷嘴时, 弧柱截面缩小, 此作用称 为机械压缩效应。

"当通入 定压力和流量的氦气或氦气时,冷气流均匀地包围着电弧,形成了一层环绕弧柱的低温气流层,弧柱被进一步压缩,这种压缩作用称为热压缩作用。

同时,电弧周围存在磁场,电弧中定向运动的电子、离子流在自身磁场作用下,使弧 杆被进一步压缩,此压缩称电磁压缩。

在机械压缩、热压缩和电磁压缩的共同作用下,弧柱直径被压缩到很细的范围内,弧 柱内的气体电离度很高,便成为稳定的等离子弧。

# 2. 等离子弧焊接



等离子弧焊是利用等离子弧件为热源进行焊接的 种熔焊方法。它采用氡气作为等离子气,另外还应同时通入氡气件为保护气体。等离子弧射接使用专用的构接设备和焊射、焊矩的构造保证在等离子弧周围通以均匀的氩气流。以保护熔池和焊缝不受空气的有害作用此,等离子弧焊接废质上是一种有压缩效应的钨极氦弧焊。等离子弧焊涂具有氦弧焊的优点外。还有以下转点。

- (1) 等离子弧能量密度人,弧柱温度高,穿透能力强,因此焊接厚度为12mm以下的焊件可不开坡口,能 次焊透,实现单面焊对面成形。
- (2)等离子弧晕的焊接速度高。生产率高,焊接热影响区小,焊缝宽度和高度较均匀 、致、焊缝表面光洁。

(3) 当电流小到 0.1A 时,电弧仍能稳定燃烧,并保持良好的直线和方向性,故等离子 弧焊可以焊接很薄的箔材。

但是等离了弧焊接设备比较复杂,气体消耗量人, 只宜于在室内焊接。另外, 小孔形 等离子弧焊不适于手工操作, 灵活性比钨极瓴弧焊差。

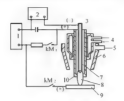
等离子弧焊接已在生产中广泛应用于焊接制合金、合金钢、钨、钼、钴、钛等金属焊件。如钛合金导弹壳体、波纹管及膜盘、微型维电器、电容器的外壳等。

# 3. 等离子弧切割

等离子弧切割原理如图 14.35 所示,它是利用高温、高速、高能量密度的等离子始流 冲力人的特点、将破切割材料局部加热熔化并随即吹除,从而形成较整齐的煎口,其熟口 等,切割面的质量较到,切割速度快,切割厚度可达 150 mm~200 mm。等离子弧可以切 割不锈钢、铸铁、铝、铜、钛、镍、钨及其合金等。

325





# 图 14.34 等离子弧发生装置示意

1 焊接电源 2-高額集荡器 3-离子气 4-冷却水 5-保护气体 6-保护气罩 7-钨极 8-等离子弧 9-焊件 10-喷嘴



# 图 14.35 等离子弧切割示意

1-冷却水 2-离子气 3-牡钨极 4-等离子弧 5-工例

# 14.5.2 电子束焊接

电子束焊是利用高速、集中的电子束&击焊件表面新产生的热量进行焊接的一种熔焊 方法。电子束焊可分为:高真空型、低真空型和非真空型等。

真空电子束型接如图 14.36 所示。电子枪、1.件及 夹具全部委在真空室内。电子枪由加热灯丝、图板、 阳极及聚焦装置等组成。当阴极被灯丝加热灯丝、图板、 时。能发出人量电子。这些电子在胸极与阳极似性的 间的高压作用下,经电磁透镜聚集成电子流束。以极 高速度(可达到 160 000km/s)射向焊件表面,使电子的 动能转变为热能,其能量密度(10°W/cm²)七半纯电弧人 1000 倍。放使对件金属迅速熔化,其至 气化。根据焊件的熔化程度,适当移动焊件。即能得 到要来的思核转头。



(1)效率商、成本低、电子束的能量密度很高(约 为手工电弧焊的 5 000~10 000 倍),穿透能力强、焊 接速度快、焊缝深宽比人、在人批量或厚板焊件生产 中、焊接成本仅为手工电弧焊的 50%左右。

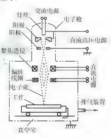


图 14.36 真空电子束焊示意

- (2) 电了東可控性好、适应性强、焊接 1.2参数范制宽且稳定,单道焊熔深 0.03mm~ 300mm; 既可以焊接低合金钢、不锈钢、钢、铝、钛及其合金,又可以焊接稀有金属、建熔金属、异种金属和非金属陶瓷等。
- (3) 焊接质量很好。由于在高真空下进行焊接,无有害气体和金属电极污染,保证了焊缝金属的高纯度;焊接热影响区小,焊件变形也很小。
  - (4) 厚件也不用开坡口,焊接时一般不需另加填充金属。





电子束焊的主要缺点是焊接设备复杂,价格高,使用维护技术要求高,焊件尺寸受真 空室限制。对接头装配质量要求严格。

电子束焊已在航空航天、核能、汽车等部门获得广泛应用, 如焊接航空发动机喷管、 起落架、各种压缩机转子、叶轮组件、反应堆壳体、齿轮组合件等。

# 14.5.3 激光焊接

激光是一种亮度高、方向性强、单色性好的光束。激光束经聚焦后能量密度可达 106W.cm2~1012W/cm2, 可用作焊接热源。在焊接中应用的激光器有固体及气体介质两种。 固体激光器常用的激光材料是红宝石、钕玻璃或掺钕钇铝石榴石。气体激光器则使用二氧 化碳。

激光焊接的示意如图 14.37 所示, 其基本原理是:利用激光器受激产生的激光束,通 过聚焦系统可聚焦到十分微小的焦点(光斑)上, 其能量密度很高。当调焦到煤件接缝时, 光能转换为执能、使金属熔化形成焊接接头。



根据激光器的工作方式、激光焊接可分为脉冲激光点焊和连续激光焊接两种。目前脉 冲激光点焊已得到广泛应用。

激光焊接的特点如下。

- (1) 激光辐射的能量释放极其迅速,点焊过程只需几毫秒,不仅提高了生产率,而且 被焊材料不易氧化。因此可在人气中进行焊接,不需要气体保护或真空环境。
- (2) 激光焊接的能量密度很高,热量集中,作用时间很短,所以焊接热影响区极小, 煋件不变形,特别适用于热敏感材料的焊接。
- (3) 激光束可用反射镜、偏转棱镜或光导纤维将其在任何方向上弯曲、聚焦或引导到 难以接近的部位。
  - (4) 激光可对绝缘材料直接焊接, 易焊接异种金属材料。

但激光焊接的设备复杂,投资人,功率较小,可焊接的厚度受到。定限制,而且操作 与维护的技术要求较高。

脉冲激光点焊特别适合焊接微型、精密、排列非常密集和热敏感材料的焊件。已广泛 应用上微电子元件的焊接,如集成电路内外引线焊接、微型继电器、电容器等的焊接。连 结激光焊可实现从薄板到 50 mm 厚板的焊接,如焊接传感器、波纹管、小型电机定子及变 速箱齿轮组件等。



#### 14.5.4 扩散焊接

扩散焊是在真空或保护性气氛下,使焊接表面在一定温度和压力下相互接触,通过微观塑性变形或连接表面产生微量液相而扩大物理接触,经较长时间的原子扩散,使焊接区的成分、组织均匀化,实现完全冶金结合的一种压焊方法。

扩散焊的加热方法常采用感应加热或电阻辐射加热,加压系统常采用液压,小型扩散 焊机也可采用机械加压方式。

扩散捏的优占加下。

- (1) 焊接时母材不过热或熔化,焊缝成分、组织、性能与母材接近或相同,不出现有过热组织的热影响区、裂纹和气孔等缺陷,焊接质量好且稳定。
  - (2) 可进行结构复杂以及厚度相差很大的焊件焊接。
  - (3) 可以焊接不同类型的材料,包括异种金属、金属与陶瓷等。
  - (4) 劳动条件好,容易实现焊接过程的程序化。

扩散焊的上要缺点是焊接时间长,生产率低,焊前对焊件加工和装配要求高,设备投资大,焊件尺寸受焊机真空室的限制。

扩散焊在核能、航空航天、电子和机械制造等1业部门中应用广泛,如焊接水冷反应 堆燃料元件、发动机的喷管和蜂窝壁板、电真空器件、镍基高温合金泵轮等。

#### 14.5.5 焊接技术的发展趋势

近年来, 焊接技术已取得了巨大进步, 发展步伐加快, 力争在以下方面不断取得新的 进展。

(1) 计算机技术的应用。近年来, 乡种类型和用途的焊接数据库和焊接专家系统已开发出来, 并将不断完善和商品化。各种类型的微型化、智能化设备人量循现, 如數控焊接电源、智能焊机、焊接机器人等, 计算机控制技术正向自适应控制和智能控制方向发展。

學核生产中已实际应用了计算机辅助程核结构设计(CAD)、计算机辅助焊接工艺设计 (CAPP)、计算机辅助执行与控制对基生产过程(CAM)及计算机辅助型接材料配方设计 (MCDD)等。目前、更高级的自动化生产系统,如系性制造系统(FMS)和计算机集成制造系统 统CIMS)也正在得到开发和应用。

- (2) 扩入对接结构的应用。对接作为一种高柔性的制造1.2、可充分体现结构设计中的完进构思。制造用不同使用要束的空高。包括改进原焊接结构和框件技结构存理地改变为焊接结构,以减轻重量、提高功能和经济性。随着焊接技术的发展, 具有高参数、长寿命、大型化或微型化等转位的焊接制品将会不断消ю, 焊接结构的应用流损将不断扩火。
- (3) 恐接 1.2的改进。优质、高效的焊基技术将不断完善和迅速推广、如高效焊条电 弧焊、药芯焊致 CO.焊、混合气体保护焊、高效堆焊等。新型焊接技术将进 步开发和应 用,如等离子弧焊、电子束焊、微光焊、扩散焊、线性摩擦焊、搅拌摩擦焊和真空钎焊等。 以适应新材料、新结构和特殊工作环境的需要。
- (4) 焊接热源的开发及应用。现有的热源尤其是电子束和激光束将得到改善,使其更方使、有效和经济适用。新的更有效的热源正在开发中,如等离子弧和激光、电弧和激光、电弧和激光、电弧和激光等叠加热源,以期获得能量密度更大、利用效率更高的焊接热源。



(5) 挥技材料的开发及应用。与优质、高效的焊接技术相匹配的焊接材料将得到相应 发展。高效屏条如铁粉焊条、重力焊条、埋弧焊高速焊剂、药芯焊丝等将发展为多品种、 多规格,以扩大其应用范围, 元、三元等混合保护气体将得到进 步开发和扩大应用, 以提高气体保护捏的焊接质量和效率。

# 小 结

- 1. 焊接的基本理论
- (1) 焊接的冶金特点:温度高、冷却速度快、导致合金元素易烧损、焊接接头处气孔8. 脆性大。因此,必须进行保护性焊接(焊备药度、焊割、气体保护或直空各件下旋焊)。
- (2)低碳铜焊缝的热影响区:包括半部化区、过热区、正火区和部分相变区、其中熔合区和过热区对焊缝性能不利。通过选择合理的焊接方法和焊接工艺能有效减低热影响区的不利作用
- (3) 焊接应力与变形:焊缝处受拉应力,可以通过合理的焊接结构设计和工艺措施来 预防或消除(磁小)焊接应力与变形。
  - 2 常见焊接方法
  - 主要包括熔(化)焊、压(力)焊和钎焊等,要总结它们的特点及应用。
  - 3. 焊接件的结构设计

结构设计既要满足使用要求,也要考虑结构的焊接工艺要求,力求焊接质量良好,焊接工艺简单,生产率高,成本低。

练习与思考

4	11	200	&N	ASL.

- (1) 焊接热影响区;
   (2) 酸性焊条;
   (3) 碱性焊条;
   (4) 电阻焊;
   (5) 钎焊;
   (6) 焊接性能;
   (7) 碟当量
  - 2. 填空题

焊缝的塑韧性比碱性焊条焊缝的塑韧性

(1)	J422 焊条叮焊接的母材是	, 数字表示_		
(2)	焊接熔池的冶金特点是	_,		
(3)	直流反接指焊条接极,	工件接	极。	
(4)	按药皮类型可将电焊条分为	两类。		
(5)	常用的电阻焊方法除点焊外, 还有	, _	a	
(6)	20钢、40钢、T8钢三种材料中,焊接	性能最好的是	,最差的是	
(7)	改善合金结构钢的焊接性能可用		等工艺措施。	
(8)	酸性焊条的稳弧性比碱性焊条	、焊接了	[艺性比碱性焊条	





#### 3. 选择题

(1) 汽车油箱生产时常采用的焊接方法是( )。

A. CO<sub>2</sub> 保护焊 B. 手工电弧焊 C. 缝焊

(2) 车刀刀头一般采用的焊接方法是( )。

D. 埋弧焊

(2) 千刀刀矢 版末用的焊接力伝定( A. 手下电弧焊 B. 埋弧焊

C. 氢弧焊 D. 铜钎焊

(3) 焊接时刚性夹持可以减少工件的(

A. 应力 B. 变形

B. 变形 C. A 和 B 都可以 D. 气孔

(4) 结构钢件选用焊条时,不必考虑的是( )。

A. 钢板厚度 B. 母材强度 C. 工件工作环境 D. 工人技术水平

(6) 铝合金板最佳焊接方法是( )。

A. 手工电弧焊 B. 氩弧焊 (7) 结构钢焊条的选择原则是( )。

C. 埋弧焊 D. 钎焊

A. 焊缝强度不低了母材强度

B. 焊缝塑性不低于母材塑性 D. 焊缝刚度不低于母材

C. 焊缝耐腐蚀性不低于母材

# 4. 简答题

- (1) 低碳钢焊缝热影响区包括哪儿个部分? 简述具组织和性能。
- (2) 简述酸性焊条、碱性焊条在成分、工艺性能、焊缝性能的主要区别。
- (3) 电焊条的组织成分及其作用是什么?
- (4) 简述手工电弧焊的原理及过程。
- (5) 试从焊接质量、生产率、焊接材料、成本和应用范围等方面比较下列焊接方法:
- ① 手工电弧焊; ② 埋弧焊; ③ 氩弧焊; ④ CO2保护焊。
- (6) 试比较电阻焊和摩擦焊的焊接过程有何异同,电阻对焊与闪光对焊有何区别。
- (7) 说明下列制品该采用什么焊接方法比较介适;① 自行车车架;② 钢窗;③ 汽车油箱;④ 电子印制线路板;⑤ 锅炉壳体;⑥ 汽车覆盖件;⑦ 铝合金板。



# 第15章

# 毛坯的选择

# **自** 数步進示。

在机械零件的制造中,绝大多数零件是由原材料通过铸造、锻造、 冲压或焊接等成形方法先制成毛坯,再经过切削加工制成的。切削加工只是为了提高毛坯件的精度和最面质量,它基本上不改变毛坯件的 物理、化学和力增能,而毛坯的成形方法选排正确占否,财零件的 制造质量,使用性能和生产成本等都有很大的影响。因此,正确地选 精毛坯的种类及成形方法是机械设计与制造中的重要任务。

# の発音を表し

本章让学生粮全面地了解常用的毛坯类型及其成形方法、通过 对比清楚地认识它们的特点及主要应用;掌握毛坯选择的一般原则; 能够具有为典型的零件合理地选都毛坯及其成形方法的能力。



# 15.1 毛坯的选择原则

毛坯的选择是机械制造过程中非常重要的环节,正确认识毛坯的种类和成形方法特点, 掌握毛坯选择的原则,从而正确地为机器零件选择毛坯成形方法是每一个工程技术人员必 备的知识和技能。

#### 15.1.1 毛坯的种类及成形方法的比较

机械零件毛坯可以分为铸件、锻件、冲压件、焊接件、型材、粉末冶金件及各种非金 属件等。不同种类的毛坯在满足零件使用性能要求方面各有特点,现将各种毛坯的成形特 点及其适用就用分泌如下。

#### 1. 铸件

形状结构较为复杂的零件 毛坯,选用铸件比较适宜。铸造与其他生产方法相比较,具有适应性厂、灵活性大、成本低和加工企量较小等特点。在根珠、内燃机、亚型机械,汽车、拖拉机、农业机械、纺织机械等领域中占有很大的比重。因此,在一般机械中,铸件是零件毛坯的上要来源,具重量经常占到整机重量的 50%以上。铸件的主要缺点是内部组织疏松,力学性能较差。

在各类铸件中,应用最多的是灰铸铁件。灰锅铁虽然抗粒强度低、塑性差,但是其抗压强度不低。减操性和碳降性好。缺口敏感性低,生产成本是金属材料中最低的。因而广泛应用于制造 酸等性或承受中等负离的重要性。加皮带罩、轴承座、机座、箱体、床身、汽缸体、衬食、 緩体、帶稅、 齿轮和液压件等。可锻铸铁由于具具有一定的塑韧性,用于制造 电形状复杂。承受 定冲击载荷的海壁件,如弯头。 通等水暖管件,塑力、塑料、护刃器、 万向接头、轉轮、 货车。 球爆铸铁由于 具良如的综合力学性能、经不同热处理后,可代替 35、40、45 钢及 35CrMo、20CrMnTi 钢用于制造负荷较大的重要零件。如中压阀体、阀盖、 机油泵齿轮、 柴油机曲轴、 传动丸轮、空压机缸体、 缸套等。 也可取代部分可锻铸铁件,生产力学性能介于基体相同的灰铸铁和球墨铸铁之间的铸件,如人型柴油 机汽缸体、 缸盖、 制动盘、 铅镀模、 金属模等。 耐磨铸铁件部用于轧辊、 车轮、 奉修等。 耐磨铸铁常用于炉底板、 换热器、 坩埚等。 耐蚀铸铁常用于化上部件中的刻门,管道、 泵 企 容器等。 受力要求高且形状复杂的零件可以采用铸钢件,如用克履带板、火车道岔、 依碎机颗板等。 些形状复杂的零件可以采用铸钢件,如用克履带板、火车道岔、 破碎机颗板等。 些形状复杂的零件可以采用铸钢件,如用克履带板、火车道岔、 破碎机颗板等。 些形状复杂的类性重量、耐磨、耐蚀的零件毛坯,可以采用铝合金、钢合金等,如摩托车汽缸、汽车活塞、轴瓦等。如摩托车汽缸、汽车活塞、轴瓦等。

铸造生产方法较多。根据零件的产量、尺寸及精度要求。可以采用不同的转造方法。 手 [ 砂壁铸造 殷用于单件小批量生产,尺寸精度和表面质量较差, 机器造型的铸件毛坯 生产率较高, 适于成批人量生产; 熔模铸造适用于生产形状复杂的小型精密铸铜件; 金属 型铸造、压力铸造和高心铸造等特种铸造方法生产的毛坯精度、表面质量、力学性能及生 产率都较高。但对零件的形状特征和尺寸大小有一定的适应性要求。





#### 2. 锻件

由于锻件是金属材料经塑性变形获得的,其组织和性能比铸态的要好得多,但其形状 复杂程度受到很大限制。力学性能要求高的零件其毛环多为锻件。

锻件主要应用于受力情况复杂、重载、力学性能要求较高的零件及 1 具模具的毛坯制 造, 如常见的锻件有齿轮、连杆、传动轴、主轴、曲轴、吊钩、拨叉、配气阀、气门阀、 指臂、冲模、刀杆、刀体等。

零件的挤压和轧制适厂生产, 些具有特定形状的零件, 如氦气瓶、麻花钻头、轴承座圈、活动扳手、连杆、旋耕机的犁刀、火车轮圈、丝木工和叶片等。

#### 3. 冲压件

绝大多数冲压件是通过常温下对具有设好塑性的金属薄板进行变形或分离 1 序制成 的。板料冲压件的 E 要特点是具有足够强度和制度、有很高的尺寸精度、表面质量好、切 削加工量少及互换性好、因此,应用 1 分广泛。但其模具生产成本高,故冲压件只适于大 批量生产条件。

冲压性所用的材料有磁钢、合金结构钢及塑性较高的有色金属。常见的冲压性有汽车 覆盖性、轮翼、油箱、电器柜、弹克、链条、滚珠轴承的隔离圈、消声器壳、风扇叶片、 钉行车链盘、电机的硅钢片、收割机的滚筒壳、播种机的圆盘等。

# 4. 焊接件 、

焊接是一种永久性的连接金属的方法,其主要用途不是生产机器零件毛坯,而是制造 金属结构件,如梁、柱、桁架、容器等。

煜接方法在制造机械零件毛坯时, 主要用于下列情况。

- (1)复杂的人型结构件的生产。焊接件在制造人型或特人型零件时,具有突出的优越性,可拼小成人,或采用铸焊、银焊、冲压焊复合1.2。这是其他1.2方法难以撤到的。如万吨水压机的主柱和横梁可以通过电流焊方法完成。
- (2) 生产异种材质零件。锻件或铸件通常都是单一材质的,这显然不能满足有些零件不同部位的不同使用性能要求的特点,而采用焊接方法可以比较方便地制造不同种材质的零件或结构件。例如,硬质合金刀头与中碳钢刀体的焊接等。
- (3) 某些特殊形状的零件或结构件。例如,蜂窝状结构的零件、波纹管、同轴凸轮组 等,这些只能或主要依靠焊接的方法生产毛环或零件。
  - (4) 单件或小批量生产。在铸造或模锻生产单件小批量零件时,由于模样或模具的制



造费用在生产成本中所占比例太大,而自由锻件的形状一般又很简单,因此,采用焊接件 代替铸锻件更合理。例如,以焊接件代替铸件生产箱体或机架,代替银件制造齿轮或连杆 毛环等。

#### 5. 型材

机械制造中常用的型材有圆钢、方钢、扁钢、钢管及钢板,切割下料后可直接作为毛 环进行机械加 「、型材根据精度分为普通精度的热轧料和高精度的冷软料两种。普通机械 零件毛坯多采用热轧型材,当成品零件的尺寸精度与冷软料精度相符时,其最大外形尺寸 可不进不到被加 「、规料的尺寸在多种製料、可根据零件的尺寸铣用、使机上的金属粉心。

#### 6 粉末冶全件

粉末治金是将按一定比例均匀混合的金属粉末或金属与非金属粉末,经过压制、烧结 广告制成长坯或零件的加工方法。粉末治金件一般具有某些特殊性能,如良好的破摩性、 耐磨性、连封性、过滤性、多孔性、耐热性及某些特殊的电磁性等。上要应用于含油轴承、 高合器片、磨塞片及硬质合金刀具等。

#### 7. 非余属件

作金属材料在各类机械中的应用日益广泛, 尤其以工程塑料发展迅猛。与金属材料相 比, 工程塑料具有重量轮、化学稳定性好、绝缘、耐磨、减振、成形及切削加工性好, 以 及材料来源丰富、价格低等。系列优点, 但其力学性能比金属材料低很多。

常用的工程塑料有聚酰胺(尼龙)、聚甲醛、聚磺酸酯、聚矾、ABS、聚四氟乙烯、环氧 树脂等。可用于制造 般结构件、传动件、摩擦件、耐蚀件、绝缘件、高强度高模量结构 件等。常见的零件有油管、螺母、轴金、齿轮、带轮、叶轮、凸轮、电机外壳、仪表壳、 各类容器、阀体、蜗轮、蜗轮、蜗杆、传动链、闸杠、剥车片及碱除件、密封件等。

#### 15.1.2 毛坯的选择原则

优质、高效、低耗是生产任何产品所遵循的原则,毛坯的选择原则也不例外,应该在 满足使用要求的前提下,尽量降低生产成本。同一个零件的毛坯可以用不同的材料和不同 的1.2.方法去制造,应对各种生产方案进行多方面的比较,从中选出综合性能指标最佳的 制造方法。具体体现为要遵循以下3个原则,即适应性原则、经济性原则和可行性原则。

#### 1. 适应性原则

在多数情况下,零件的使用性能要求直接决定了毛坯的材料,同时在很人程度上也决 定了毛坯的成形方法。因此, 在选择毛坯时, 首先要考虑的是零件毛坯的材料和成形方法 均能量大限度地满足零件的使用要求。

零件的使用要求具体体现在对其形状、尺寸、加 1 精度、表面粗糙度等外观质量和对 其化学成分、金相组织、力学性能、物理性能和化学性能等内部质量的要求上。

例如,对于强度要求较高,且具有 定综合力学性能的重要轴类零件,通常选用合金





结构钢经过适当热处理才能满足使用性能要求。从毛坯生产方式上看,采用锻件可以获得 比选择其他成形方式都要可靠的毛坯。

纺织机械的机架、支承板、杠架等零件的结构形状比较复杂。要求具有一定的吸掘性 能, 选择普通灰铸铁件即可满足使用性能要求, 不仅制造成本低, 而且比碳钢焊接件的振 动噪声小得多。

汽车、拖拉机的传动齿轮要求具有足够的强度、硬度、耐磨性及冲击韧度,一般选合 全渗碳钢 20CrMnTi 模锻件手环或球黑铸铁 OT1200-1 铸件手环均可满足使用性能要求。 20CrMnTi 经渗碳及淬火处理, OT1200-1 经等温淬火后,均能获得良好的使用性能。因此, 上述两种毛坯的选择是较为普遍的。

#### 2. 经济性原则

选择毛坯种类及其制造方法时,应在满足零件适应性的基础上,将可能采用的技术方 案讲行综合分析,从中选择出成本最低的方案。

当等件的生产数量很大时、最好是采用生产率高的毛环生产方式、如精密铸件、精密 概衡件。这样可使毛环的制造成本下降,同时能节省大量金属材料,并可以降低机械加丁 的成本。例如, CA6140 车床中采用 1 000kg 的精密铸件可以节省机械加 1. 1.时 3 500 个, 具有十分显著的经济效益。

#### 3. 可行性原则

- 毛环选择的可行性原则,就是要把主观设想的毛环制造方案与特定企业的生产条件以 及补会协作条件和供货条件结合起来。以便保质、保量、按时获得所需要的手环或零件。

例如,中等批量生产汽车、拖拉机的后半轴,如果采用平锻机进行模锻,其毛环精度 与生产率最高,但需品贵的模锻设备,这对一些中小型企业来说完全不具备这种生产条件。 如果采用热轧棒料局部加热后在摩擦压力机上进行顶锁,工艺是十分简便可行的,同样会 收至比较理想的技术经济效果。再加、某零件原设计的毛环为锻钢、但某厂具有稳定生产 球器铸铁件的条件和经验,而球铁件在稍微改动零件设计后,不仅可以满足使用要求,而 且可以显著降低生产成本。

在上述 3 个原则中,适应性原则是第一位的,一切产品必须满足其使用性能要求,否 则,在使用过程中会造成严重的恶果。可行性是确定毛环或零件生产方案的现实出发点。 与此同时,还要尽量降低生产成本。

# 15.2 零件的结构分析及毛坯选择

常用的机器零件按照其结构形状特征可分为轴杆类零件、盘套类零件和机架、箱体类 零件三人类。这三类零件的结构特征、基本工作条件和毛坯的 般制造方法,大致如下。

#### 15.2.1 轴杆类零件

轴杆类零件是各种机械产品中用量较大的重要结构件,常见的有光轴、阶梯轴、曲轴、



凸轮轴、齿轮轴、连杆、销轴等。轴在 1 作中大多承受着交变扭转载荷、交变弯曲载荷和 冲击截荷,有的同时还承受拉一压交变载荷。

#### 1 材料选择

从选材角度考虑,轴杆类零件必须要有较高的综合力学性能、淬透性和抗疲劳性能、 对局部束受摩擦的部位如轴颈、花键等还应有"定硬度"为此。 般用中磷铜或合金调质 铜制造。主要铜种有45 铜、40Cr、40MnB、30CrMnSi、35CrMo 和 40CrNiMo 等。其中 45 铜价格较低,调质状态具有优异的综合力学性能。在碳铜中用得最多。常采用的合金铜为 40Cr 铜。对于受力较小且不重要的轴。可采用 Q235-A 及 Q275 遭通碳铜制造。而 些重 载、高转速工作的轴,如磨床主轴、汽车花键轴等可采用 20CrMnTi、20Mn2B 等制造,以 保证较高的表面硬度、耐磨性和 定的心部强度及抗冲击的能力。对于 些人型结构复杂 的轭,如柴油机曲轴和凸轮轴已普遍采用 QT600-2、QT800-2 球攀转铁来制造、球凝铸铁 具在整的强度以及良好的耐磨性、吸振性,对应力集中板感性低,适宜上结构形状复杂 的轴条零件。

#### 2 成形方法选择

获得轴类杆类零件毛坯的成形方法通常有锻造、铸造和直接选用轧制的棒料等。

锻造生产的納。组织效率,并能获得具有较高抗拉和抗弯强度的合理分布的纤维组织、 重要的机塞上轴。发电机轴、高速或人功率内燃机曲轴等可采用锻造毛环。单件小批量生 产或重型轴的生产采用自由镀;人批量生产应采用模般;中、小批量生产可采用游模锻。 大多数轴并类零件的毛环采用锻件。

球墨铸铁曲轴毛环成形容易,加工余量较小,制造成本较低。

热轧棒料毛环,主要在人批量生产中用于制造小直径的轴,或是在单件小批量生产中 用于制造中小直径的阶梯轴。冷拉棒料因其尺寸精度较高,在农业机械和起重设备中有时 可不经加工直接作为小型光轴使用。

# 15.2.2 盘套类零件

盘套类零件在机械制造中用得最多。常见的盘类零件有齿轮、带轮、凸轮、端盖、法 兰盘等。常见的套筒类零件有轴套、汽缸套、液压油缸套、轴承套等。由于这类零件在各 种机械中的1.作条件和使用性能要求差异很人,因此,它们所选用的材料和毛坯也各不 相同。

#### 1. 齿轮类零件

齿轮是用来传递功率和调节速度的重要传动零件(盘类零件的代表),从钟表齿轮劲直 往2m人的矿山设备齿轮,所选用的毛坯种类是多种多样的。齿轮的1户条件较为复杂, 齿而要求具有高硬度和高耐磨性, 齿根和轮齿心部要求高的强度、韧性和耐疲劳性, 这是 选择场轮材料的主要依据。 在选择齿轮毛坯制造方法时,则要根据齿轮的结构形状、尺寸、 生产牲量及生产条件来选择经济性好的生产方法。





(1) 材料的选择。普通货轮常采用的材料为具有良好综合性能的中碳钢 40 钢或 45 钢, 讲行正火或调质处理。

高速中载冲击条件下工作的汽车、拖拉机齿轮,常选 20Cr、20CrMnTi 等合金渗碳钢 进行表面强硬化处理。

以耐疲劳性能要求为主的齿轮,可洗 35CrMo、40Cr、40MnB 等合金调质钢,调质处 理或采用表面淬火处理。

对于 些开式传动、低速轻载齿轮,如拖拉机正时齿轮、油泵齿轮、农机传动齿轮等 可采用铸铁齿轮,常用铸铁牌号有 HT200、HT250、KTZ450-5、OT500-5、OT600-2 等。

对有特殊耐磨耐蚀性要求的齿轮、蜗轮应采用 ZOSn10-1、ZOA19-4 铸造青铜制造。

此外、粉末冶金齿轮、胶木和工程塑料齿轮也多用于受力不大的传动机构中。

(2) 成形方法选择。多数法验是在冲击多件下1 作的。因此锻件 医环是齿轮制造中的 主要毛坏形式。单件小批量生产的齿轮和较大型齿轮选自由锻件、批量较大的齿轮应在专 业化条件下模锅,以求获得最佳经济性,形状复杂的大型齿轮(直径 500mm 以上)则应选用 铸钢件或球铁件 毛坯; 仪器仪表中的齿轮则可采用冲压件。

#### 2. 套筒类零件

在簡零件根据不同的使用要求, 其材料和成形 启步选择有较大的差异。

- (1) 材料的选择。套筒类零件选用的材料通常有 O235-A、45、40Cr、HT200、OT600-2、 QT700-2、ZQSn10-1、ZQSn6-6-3 等。
- (2) 成形方法选择。企简类零件常用的手环有普通砂型铸件、离心铸件、金属型铸件、 自由锻件、板料冲压件、轧制件、挤压件及焊接件等多种形式。对孔径小十20mm 的套筒, :般采用热轧棒料或实心铸件;对孔径较大的套筒也可选用无缝钢管;对一些技术要求较 高的套类零件,如耐磨铸铁汽缸套和大型铸造青铜轴套则应采用离心铸件。

此外、端盖、带轮、凸轮及法兰盘等盘类零件的毛环依使用要求而定、多采用铸铁件、 铸钢件、锻钢件或用圆钢切割。

#### 15.2.3 机架、壳体类零件

机架、壳体类零件是机器的基础零件,包括各种机械的机身、底座、支架、减速器壳 体、机床上轴箱、内燃机汽缸体、汽缸盖、电机壳体、阀体、泵体等。 般来说,这类零 件的尺寸较大、结构复杂、薄壁多孔、设有加强筋及凸台等结构,重量由几千克到数十吨。 要求具有一定的强度、刚度、抗振性及良好的切削加工性。

#### 1. 材料的选择

机架、壳体类零件的毛环在一般受力情况下多采用 HT200 和 HT250 铸铁件: 些负 荷转人的部件可采用 KT330 08、OT420 10、OT700 2 或 ZG40 等铸件: 对小型汽油机缸 体、化油器壳体、调速器壳体、手电钻外壳、仪表外壳等则可采用 ZL101 等铸造铝合金毛 坯。由于机架、壳体类零件结构复杂,铸件毛坯内残余较人的内应力,所以加上前均应进 行去应力退火。





#### 2. 成形方法选择

这类部件的成形方法主要是铸造。单件小批量生产时,采用手工造型;大批量生产采 用金属型机器造型;小型铝合金壳体件最好采用压力铸造;对单件小批量生产的形状简单 的零件,为了缩短生产周期,可采用 Q235-A 钢板焊接;对薄壁壳罩类零件,在大批量生 产时则常采用板料冲压件。

# 15.3 毛坯选择实例

图 15.1 所示为一台单级齿轮减速器,外形尺寸为 430mm×410mm×320mm,传动功率为 5kW,传动比为 3.95。这台齿轮减速器部分零件的材料和毛坯选择方案见表 15-1。

表 15-1 单级齿轮减速器部分零件的材料及毛坯选择

零件序号	零件名称	受力状况及使用要求	毛坯类别和	毛坯类别和制造方法	
			单件小批量	大批量	材料
1	窥视孔盖	观察箱内情况及加油	钢板下料或 铸铁件	冲压件或 铸铁件	钢板: Q235 铸铁: HT150 冲压件: 08 钢
2	箱盖	结构复杂,箱体承受压力,要求	铸铁件或焊	铸铁件(机	铸铁: HT150
6	箱体	有良好的刚性、减振性和密封性	接件	器造型)	焊接件: Q235A
3	螺栓	固定箱体和箱盖,受纵向拉应力	徽、挤标准件		Q235A
4	螺母	和横向切应力			
5	弹簧垫圈	防止螺栓松动	冲压标准件		60Mn
7	调整环	调整轴和齿轮轴的轴向位置	圆钢车前 冲压件		圆钢: Q235A 冲压: 08 钢
8	端盖	防止轴承單动	铸铁(手工造型)或圆钢车	铸铁(机器 造型)	铸铁件: HT150 圆钢: Q235A
9	齿轮轴	重要传动件,轴杆部分应有较好 的综合力学性能,轮齿部分受较 大的接触和弯曲应力,应有良好 的耐磨性和较高的强度	锻件(自由锻 或胎模锻)或 圆铜车制	模锻件	45 钢
12	传动轴	重要的传动件, 受弯曲和扭转 力, 应有良好的综合力学性能			
13	齿轮	重要的传动件,轮齿部分有较大 的弯曲和接触应力			
10	挡油盘	防止箱内机油进入轴承	圆钢车制	冲压件	圆钢: Q235A 冲压: 08 钢
11	滚动轴承	受径向和轴向压应力,要求有较 高的强度和耐磨性	标准件,内外环用扩孔锻造,滚珠用螺旋斜轧,保 持器为压件		内外环及滚珠 GGr15 保持器: 08 钢

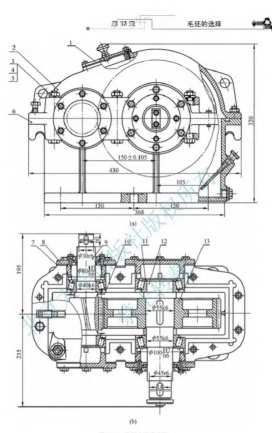


图 15.1 单级齿轮减速器



#### 小 结

正确进行毛坯成形方法的设计,是机械设计与制造过程中非常重要的环节。

- (1) 毛坯的种类包括铸件、锻件、板料冲压件、焊件以及型材等。
- (2) 毛坯成形方法的选择原则: 适应性原则、经济性原则和可行性原则。
- (3) 毛坯具体的成形方法受零件的使用性能、形状、尺寸、所用材料等因素的影响。

# 练习与思考

简答题

- (1) 简述毛坯的种类及选择毛坯成形工艺的原则。
- (2) 下列零件选用何种材料,采用什么成形方法制造毛坯比较合理; ①形状复杂要求减援的大型机座; ②大批量生产的重载中、小型齿轮; ③薄集杯状的低碟钢零件; ④形状复杂的铝合金构件。



# 参考文献

- [1] 许本枢、机械制造概论、北京: 机械工业出版社, 2003.
- [2] 王爱珍、工程材料及成型技术、北京: 机械工业出版社, 2005.
- [3] 丁厚福,王立人、工程材料、武汉;武汉理工大学出版社,2001.
- [4] 赵程,杨建民、机械工程材料、北京:机械工业出版社,2003.
- [5] 齐乐华、工程材料及成形工艺基础、西安: 西北工业大学出版社, 2002.
- [6] 潘强, 朱美华, 工程材料, 上海; 上海科学技术出版社, 2003.
- [7] 曲国阳,舒庆,工程材料与机械制造基础(上篇),哈尔滨;哈尔滨工程大学出版社,1996.
- [8] 那忠文,张学仁、金属工艺学、哈尔滨:哈尔滨工业大学出版社,1999.
- [9] 崔占全、机械工程材料、哈尔滨、哈尔滨工程大学出版社、2000.
- [10] 卢志文, 工程材料及成形工艺, 北京; 机械工业出版社, 2005.
- [11] 鞠鲁粤, 工程材料及成形技术基础, 北京: 高等教育出版社, 2004.
- [12] 吕广庶,张远明, 工程材料及成形技术基础,北京:高等教育出版社、2005.
- [13] 朱张校, 工程材料, 北京: 清华大学出版社, 2001.
- [14] 凌爱林, 工程材料及成形技术基础, 北京: 机械工业出版社, 2005.
- [15] 侯旭明, 工程材料及成形工艺, 北京; 化学工业出版社, 2003.
- [16] 相瑜才, 孙维连, 工程材料及机械制造基础(工程材料), 北京: 机械工业出版社, 2004.
- [17] 王俊昌,王荣声,工程材料及机械制造基础(热加工工艺基础),北京:机械工业出版社,2004.
- [18] 黄勇、工程材料及机械制造基础、北京: 国防工业出版社, 2004.
- [19] 丁德全, 金属工艺学, 北京; 机械工业出版社, 2000.
- [20] 周世权, 机械制造工艺基础, 武汉: 华中科技大学出版社, 2005.
- [21] 汤晓华, 邢立平, 工程材料, 哈尔滨; 东北林业大学出版社, 2002.
- [22] 邓文英、金属工艺学、4版、北京;高等教育出版社、
- [23] 严绍华, 材料成型工艺基础, 北京: 清华大学出版社, 2001.
- [24] 张万昌, 热加工工艺基础, 北京: 高等教育出版社, 2002.
- [25] 张政兴, 机械制造基础, 3版, 北京: 中国农业出版社, 2000.
- [26] 曹正明. 机械工程材料手册: 金属材料, 6版. 北京: 机械工业出版社, 2003.
- [27] 侯书林、朱海、机械制造基础(上册)。北京、中国林业出版社、北京大学出版社、2006.[28] 侯书林、徐杨、机械制造基础(上册)。北京、中国农业出版社、2010.